# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

#### 3-ANILINO-2-CYCLOALKENONE DERIVATIVE

Patent Number: JP11189577

Publication

date:

1999-07-13

Inventor(s):

INE SHINJI; YAMANA KENSHIROU; NODA KYOJI; AKIYAMA TOSHIHIKO;

TAKAHAMA AKANE

Applicant(s):

NIKKEN CHEM CO LTD

Requested

Application

Patent:

☐ <u>JP11189577</u>

Number:

· JP19970366196 19971225

**Priority Number** 

(s):

**IPC** 

C07C225/20; A61K31/135; A61K31/135; A61K31/135; A61K31/165; A61K31/34; A61K31/435; A61K31/44; A61K31/47; A61K31/535; C07D211/88; C07D213/53;

Classification:

C07D213/74; C07D215/12; C07D295/12; C07D307/20

EC

Classification:

Equivalents:

#### Abstract

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a novel compound having excellent inhibition for a specific phosphodiesterase and useful as a therapeutic agent against inflammatory diseases such as asthma, skin inflammation, etc., and multiple sclerosis, etc.

SOLUTION: This 3-anilino-2-cycoalkenone derivative is a compound of formula I [R1 is a (substituted) 1-8C alkyl (except for methyl having no substituents) or the like; R2 is a 1-4C alkyl; R3 is H or the like; R4 is H or the like; R5 to R8 are each H or the like; X is (CR11 R12 )n or the like; R11 and R12 are each H or the like; (n) is 0-2], e.g. 3-(3-cyclopentyloxy-4-methoxyanilino)-2- cyclopentene-1-one. The compound of formula I is obtained by, e.g. condensing to dehydrate an aniline derivative (e.g. 3-cyclopentyloxy-4methoxyaniline, etc.), of formula II with a I, 3-dione (e.g. 1,3-cyclopentadione, etc.), of formula III in a solvent such as benzene using a condensing agent such as p-toluenesulfonic acid, etc. The novel compound is excellent in inhibiting phosphodiesterase IV.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平11-189577

(43)公開日 平成11年(1999)7月13日

識別記号		FI			
	,	C 0 7 C 22	25/20		
ABE	•	A61K 3	31/135	ABE	
ABF				ABF	
ADA				ADA	
ACD		3	31/165	ACD	
	審査請求	未請求 請求	項の数13 F	D (全 45 頁)	最終頁に続く
特願平9-366196		(71)出願人	000226404		
			日研化学株	式会社	
平成9年(1997)12月25日		•	東京都中央	区築地5丁目4	番14号
		(72)発明者	稲 真嗣	•	
			埼玉県大宮	市北袋町1丁目	346番地 日研
			化学株式会	社大宮研究所内	l .
		(72)発明者	山名 研司	义	
			埼玉県大宮	市北袋町1丁目	346番地 日研
	·		化学株式会	社大宮研究所内	I
•		(72)発明者	野田恭二	<u>.</u>	
			埼玉県大宮	市北袋町1丁目	346番地 日研
			化学株式会	社大宮研究所内	I
			•		
		· .	•		最終頁に続く
	ABE ABF ADA ACD 特願平9-366196	ABE ABF ADA ACD 審査請求	ABE A61K : A61K : A61K : A61K : ABF ADA ACD 審査請求 未請求 請求		

#### 3-アニリノー2-シクロアルケノン誘導体 (54)【発明の名称】

#### (57)【要約】

【課題】 ホスホジエステラーゼIV阻害作用を有する新 規化合物の提供。

下記一般式(I) 【解決手段】 【化1】

$$\begin{array}{c|c}
R_2O & R_4 & X \\
R_1O & R_7
\end{array}$$
(I)

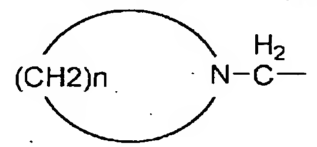
〔式中、R<sub>1</sub>はC<sub>1</sub>~C<sub>8</sub>のアルキル基(メチル基を除 く)、C<sub>3</sub>~C<sub>7</sub>のシクロアルキル基、、2ーインダニル 基等を表し、R2はC1~C4のアルキル基を表し、R3は H、C<sub>1</sub>~C<sub>5</sub>のアルキル基、C<sub>3</sub>~C<sub>7</sub>のシクロアルキル 基等を表し、R4はH、C1~C5のアルキル基、ハロゲ ン原子等を表し、R<sub>5</sub>、R<sub>6</sub>、R<sub>7</sub>、R<sub>8</sub>は独立してH、C 1~C5のアルキル基等を表し、Xは-(CR11R12)n-または $-NR_{13}$ -(nは0~2、 $R_{11}$ 、 $R_{12}$ 、 $R_{13}$ は独 立してH、C1~C5のアルキル基等を表す。)を表

す。」で表される3ーアニリノー2ーンクロアルケノン 誘導体。

【特許請求の範囲】 【請求項1】 下記一般式(I) 【化1】

$$R_{1}O$$
 $R_{4}$ 
 $X$ 
 $R_{8}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{5}$ 
 $R_{6}$ 
 $R_{6}$ 
 $R_{7}$ 

〔上記式中、 $R_1$ は置換基を有してもよい $C_1 \sim C_8$ のアルキル基(ただし置換基を有しないメチル基を除く)、 $C_3 \sim C_7$ のシクロアルキル基、 $C_6 \sim C_{10}$ のビシクロアルキル基、3-テトラヒドロフリル基またはインダニル基を表し、 $R_2$ は $C_1 \sim C_4$ のアルキル基を表し、 $R_3$ は水



(上記式中、nは2~6の整数を表す。ただし一つのC  $H_2$ 基は酸素原子、窒素原子、硫黄原子の中から選ばれた1個のヘテロ原子で置換することができる。)で表される基を表し、 $R_5$ 、 $R_6$ 、 $R_7$ および $R_8$ は、それぞれ独立して水素原子、置換基を有してもよい $C_1$ ~ $C_5$ のアルキル基、置換基を有してもよいフェニル基を表し、Xは一( $CR_{11}R_{12}$ )n 一( $R_{11}$ および $R_{12}$ はそれぞれ独立して水素原子、置換基を有してもよい $C_1$ ~ $C_5$ のアルキル基、置換基を有してもよいフェニル基を表し、nは0~2の整数を表す。)または $-NR_{13}$  一( $R_{13}$ は水素原子、置換基を有してもよい $C_1$ ~ $C_5$ のアルキル基を表す。)を表す。〕で表される3 ーアニリノー2 ーシクロアルケノン誘導体、その光学異性体またはそれらの医薬上許容される塩もしくはこれらの水和物または溶媒和物。

【請求項2】  $R_1$ が $C_4$ ~ $C_6$ のアルキル基;  $C_4$ ~ $C_7$ のシクロアルキル基;  $C_6$ ~ $C_8$ のビシクロアルキル基; 置換基として、フェニル基、ナフチル基、インダニル基 または置換基を有しても良い $C_3$ ~ $C_7$ のシクロアルキル基を有する $C_1$ ~ $C_5$ のアルキル基; 3ーテトラヒドロフリル基もしくはインダニル基であることを特徴とする請求項1に記載の化合物。

【請求項3】  $R_1$ がn-ブチル基、シクロプロピル基、シクロペンチル基、シクロペキシル基、シクロペンチルピルメチル基、シクロブチルメチル基、シクロペンチルメチル基、(1-フェニルシクロプロピル)メチル基、ベンジル基、フェネチル基、2-(1-ナフチル)エチル基、2-(2-インダニル)エチル基、rel(1-R、2R, 4S)ビシクロ[2.2.1]ペプター2ーイル基、3-テトラヒドロフリル基、2-インダニル基

素原子、置換基を有してもよい $C_1 \sim C_5$ のアルキル基、 $C_3 \sim C_7$ のシクロアルキル基またはアシル基を表し、R  $_4$ は水素原子、置換基を有してもよい $C_1 \sim C_5$ のアルキル基、ハロゲン原子、下記一般式 (II) 【化2】

$$R_9 H_2 N-C-R_{10}$$

(上記式中、 $R_9$ 、 $R_{10}$ はそれぞれ独立して $C_1 \sim C_5$ のアルキル基を表す。)で表される基または下記一般式 (III)

(III)

であることを特徴とする請求項2に記載の化合物。

【請求項4】  $R_2$ がメチル基であることを特徴とする 請求項1~請求項3のいずれか一つに記載の化合物。

【請求項5】 R<sub>3</sub>が水素原子、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ペンチル基、2ーピリジルメチル基、4ーピリジルメチル基、ベンジル基、1ーナフチルメチル基、2ーナフチルメチル基、2ーキノリルメチル基、シクロペンチル基またはアセチル基であることを特徴とする請求項1~請求項4のいずれか一つに記載の化合物。

【請求項6】 R<sub>4</sub>が水素原子、ハロゲン原子、メチル基、エチル基、ジメチルアミノメチル基、モルフォリノメチル基またはベンジル基であることを特徴とする請求項1~請求項5のいずれか一つに記載の化合物。

【請求項7】 Xにおいて、 $-(CR_{11}R_{12})$  n-onが0または1であり、 $R_{11}$ および $R_{12}$ がそれぞれ独立して水素原子またはメチル基であるか、もしくは $-NR_{11}$   $-oR_{11}$ が水素原子、 $C_1 \sim C_3$  アルキル基またはベンジル基であることを特徴とする請求項1~請求項6のいずれか一つに記載の化合物。

【請求項8】  $R_5$ 、 $R_6$ 、 $R_7$ および $R_8$ が、それぞれ独立して水素原子またはメチル基であることを特徴とする請求項1~請求項7のいずれか一つに記載の化合物。

【請求項9】 請求項1~請求項8のいずれか一つに記載の化合物を含有してなる医薬組成物。

【請求項10】 請求項1~請求項8のいずれか一つに 記載の化合物を含有してなる炎症性疾患の予防または治 療薬。

【請求項11】 請求項1~請求項8のいずれか一つに 記載の化合物を含有してなる喘息の予防または治療薬。 【請求項12】 請求項1~請求項8のいずれか一つに 記載の化合物を含有してなる皮膚炎治療薬。

【請求項13】 前記皮膚炎治療薬がアトピー性皮膚炎治療薬、接触性皮膚炎治療薬、乾癬治療薬または蕁麻疹治療薬であることを特徴とする請求項12に記載の皮膚炎治療薬。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はホスホジエステラーゼ(PDE)IV阻害作用を有する新規な3-アニリノー2-シクロアルケノン誘導体に関する。

#### [0002]

【従来の技術および発明が解決しようとする課題】気道 平滑筋の弛緩および炎症細胞の機能の調節には、細胞内 セカンドメッセンジャーであるcAMPが関与してお り、このcAMPはホスホジエステラーゼ(PDE)に よって分解され不活性な5'-AMPとなる。PDEに よる分解を抑制することによりcAMPの濃度を上昇さ せれば、気管支拡張作用および抗炎症作用が得られ、喘 息のごとき炎症性疾患に対する治療効果を示すものと考 zsha (Eur. Respir. J., 7, 579 (1994)〕。現在までに、PDEは5種類のアイソ ザイム(PDEI~V)に分類されており、それらの分 布状態は組織に応じて異なっている〔Trends P harmacol. Sci., 12, 19 (199 1)〕。これは、PDEの各アイソザイムに対する特異 的な阻害剤が、様々な組織中において相異なるcAMP の上昇をもたらす可能性を示唆している。

【0003】PDEアイソザイムのうちIV型の特異的な 阻害剤は、炎症細胞の機能を抑制することが報告され [Thorax, 46, 512(1991)]. (J. Pharmacol. Exp. Ther., 26 6,306(1993)]、皮膚炎[Br. J. Pha rmacol., 112, 332 (1994)〕等の炎 症性疾患、多発性硬化症 [Nature Medici ne, 1, 244 (1994) ] やリューマチ[Cli n. Exp. Immunol., 100, 126 (19 95)〕等の自己免疫疾患に有用と考えられている。ま た、PDEのうちIV型のみを阻害することによってテオ フィリン等の非選択的PDE阻害剤でみられる心臓等の 副作用を低減することができると考えられる。PDEIV に特異的な阻害作用を有する化合物としては、下記式の ロリプラム(特開昭50-157360号公報)が知ら れている。

【0004】 【化4】

【0005】これ以外にも、PDEIVに特異的な阻害を示す化合物が公知であるが(WO94/10118号公報、WO94/12461号公報、特開平5-117259号公報、特開平7-101861号公報、WO95/03794号公報、WO95/08534号公報等)、現在までに臨床上適用されるには至っておらず、さらに有用な化合物の開発が望まれている。下記一般式(IV)

[0006]

【化5】

【0007】(上記式中、Rは水素原子またはメチル基を表す。)で表される化合物が知られている〔Tetrahedron Letters, 25, 5023(1984)〕が、この化合物の生理活性に関する記載はない。特開昭49-85050号公報には、下記一般式(V)

[0008]

【化6】

【0009】で表される化合物が、鎮痛、鎮静、解熱、精神安定、抗けいれん作用等の中枢神経系に対する薬理作用および血糖値低下作用を有するものとして記載されているが、PDEIVの阻害作用に関する記載はない。 【0010】

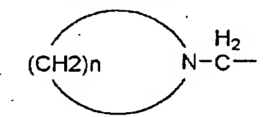
【課題を解決するための手段】本発明者らは、PDEIV 阻害作用を有する新規な化合物の探索を行った結果、本 発明の3-アニリノー2-シクロアルケノン誘導体が強 いPDEIV阻害作用を有し、気管支拡張作用および抗炎 症作用を有することを見出し、本発明を完成するに至っ た。即ち、本発明の要旨は、下記一般式(I)

[0011]

【化7】

$$R_{1}O$$
 $R_{4}$ 
 $X$ 
 $R_{8}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{5}$ 
 $R_{6}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{1}O$ 

【0012】〔上記式中、 $R_1$ は置換基を有してもよい  $C_1 \sim C_8$ のアルキル基(ただし置換基を有しないメチル 基を除く)、 $C_3 \sim C_7$ のシクロアルキル基、 $C_6 \sim C_{10}$  のビシクロアルキル基、3-テトラヒドロフリル基またはインダニル基を表し、 $R_2$ は $C_1 \sim C_4$ のアルキル基を表し、 $R_3$ は水素原子、置換基を有してもよい $C_1 \sim C_5$ のアルキル基、 $C_3 \sim C_7$ のシクロアルキル基またはアシ



【0016】(上記式中、nは2~6の整数を表す。ただし一つの $CH_2$ 基は酸素原子、窒素原子、硫黄原子の中から選ばれた1個のヘテロ原子で置換することができる。)で表される基を表し、 $R_5$ 、 $R_6$ 、 $R_7$ および $R_8$ は、それぞれ独立して水素原子、置換基を有してもよいフェニル基を表し、Xは一 $(CR_{11}R_{12})$  n 一 $(R_{11}$  および $R_{12}$  はそれぞれ独立して水素原子、置換基を有してもよい $C_1$ ~ $C_5$ のアルキル基、置換基を有してもよい $C_1$ ~ $C_5$ のアルキル基、置換基を有してもよい $D_1$ 2、置換基を有してもよい $D_1$ 2、置換基を有してもよい $D_1$ 4、 $D_1$ 4、 $D_1$ 5 で表される $D_1$ 6、 $D_1$ 6 で表される $D_1$ 7 で表される $D_1$ 8 で表される $D_1$ 9 で表が、 $D_1$ 9 で表が

#### [0017]

【発明の実施の形態】以下に本発明を詳細に説明する。 上記一般式(I)の $R_1$ としては、 $C_1 \sim C_8$ の直鎖もし くは分岐鎖アルキル基(メチル基、エチル基、プロピル 基、イソプロピル基、nーブチル基、イソブチル基、s e c - ブチル基、t - ブチル基、n - ペンチル基、1, 1-ジメチルプロピル基、n-ヘキシル基、1-メチル ペンチル基、1,1-ジメチルブチル基、n-ヘプチル 基、n-オクチル基)が挙げられ、これらは置換基 (ハ ロゲン原子;水酸基;ニトロ基;シアノ基;アミノ基; カルボキシル基;シクロアルキル基;ハロアルキル基; カルバモイル基;アルコキシ基;アルキルカルボニル 基;酸素原子、窒素原子、硫黄原子の中から選ばれた1 個以上のヘテロ原子を含有してもよいアリール基等)を 有していてもよく、置換基を有するC1~Cgのアルキル・ 基としては、例えばシクロプロピルメチル基、(1-フ ェニルシクロプロピル)メチル基、(1-メチルシクロ プロピル)メチル基、シクロブチルメチル基、シクロペ

ル基を表し、 $R_4$ は水素原子、置換基を有してもよい $C_1$   $\sim C_5$ のアルキル基、ハロゲン原子、下記一般式(II) 【0013】

$$R_9 H_2 N-C- R_{10}$$

【0014】(上記式中、 $R_9$ 、 $R_{i0}$ はそれぞれ独立して $C_1 \sim C_5$ のアルキル基を表す。)で表される基または下記一般式(III)

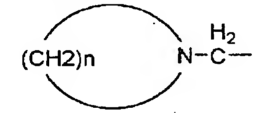
【0015】 【化9】

#### (III)

ンチルメチル基、シクロヘキシルメチル基、ベンジル 基、フェネチル基、3-フェニルプロピル基、4-フェ ニルブチル基、1-ナフチルメチル基、2-ナフチルメ チル基、2-(1-ナフチル)エチル基、2-(2-ナ フチル) エチル基、2-インダニルメチル基、2-(2 ーインダニル)エチル基等が挙げられる。ただし、置換 基を有しないメチル基はR1より除かれる。さらにR1と しては、C3~C7シクロアルキル基(シクロプロピル 基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシ ル基、シクロヘプチル基等)、C<sub>6</sub>~C<sub>10</sub>のビシクロア ルキル基[rel(1R, 2R, 4S)ビシクロ[2. 2.1] ヘプター2ーイル基等〕、3ーテトラヒドロフ リル基またはインダニル基が挙げられる。R」として好 ましくは、 $C_4 \sim C_6$ のアルキル基;  $C_4 \sim C_7$ のシクロア ルキル基; C<sub>6</sub>~C<sub>8</sub>のビシクロアルキル基; 置換基とし て、フェニル基、ナフチル基、インダニル基または置換 基を有してもよいC3~C7のシクロアルキル基を有する C<sub>1</sub>~C<sub>5</sub>のアルキル基;3-テトラヒドロフリル基もし くはインダニル基が挙げられ、さらに好ましくは、シク ロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロプロピルメチ ル基、シクロペンチルメチル基、2-(2-インダニ ル) エチル基、rel(1R, 2R, 4S) ビシクロ [2.2.1] ヘプター2ーイル基または2ーインダニ ル基が挙げられる。

【0018】 $R_2$ としては、 $C_1 \sim C_4$ の直鎖または分岐鎖アルキル基(メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、sec-ブチル基、t-ブチル基等)が挙げられ、好ましくはメチル基またはエチル基、さらに好ましくはメチル基が挙げられる。【0019】 $R_3$ としては、 $C_1 \sim C_5$ の直鎖もしくは分岐鎖アルキル基(メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、sec-ブチル基、t-ブチル基、n-

れらは置換基(ハロゲン原子;水酸基;ニトロ基;シア ノ基;アミノ基;カルボキシル基;シクロアルキル基; ハロアルキル基;カルバモイル基;アルコキシ基;アル キルカルボニル基:酸素原子、窒素原子、硫黄原子の中 から選ばれた1個以上のヘテロ原子を含有してもよいア リール基等)を有していてもよく、置換基を有するC<sub>1</sub> ~C5のアルキル基としては、例えばベンジル基、フェ、 ネチル基、3-フェニルプロピル基、4-フェニルブチ ル基、5-フェニルペンチル基、1-ナフチルメチル 基、2-ナフチルメチル基、2-ピリジルメチル基、3 ーピリジルメチル基、4ーピリジルメチル基、フリルメ チル基、チアゾリルメチル基、2-キノリルメチル基等 が挙げられる。さらにR<sub>3</sub>としては、水素原子、C<sub>3</sub>~C っのシクロアルキル基(シクロプロピル基、シクロブチ ル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘ プチル基等)またはアシル基(フォルミル基、アセチル) 基、プロピオニル基、ベンゾイル基等)が挙げられる。  $R_3$ として好ましくは、水素原子;  $C_1 \sim C_5$ のアルキル 基;C<sub>3</sub>~C<sub>7</sub>のシクロアルキル基または酸素原子、窒素 原子、硫黄原子の中から選ばれた1個以上のヘテロ原子 を含有してもよいアリール基を置換基として有してもよ いC<sub>1</sub>~C<sub>2</sub>のアルキル基が挙げられ、さらに好ましくは 水素原子、メチル基、プロピル基、ペンチル基、シクロ ペンチル基、2ーピリジルメチル基、3ーピリジルメチ



【0023】上記一般式 (II) の $R_9$ および $R_{10}$ としては、それぞれ独立して $C_1 \sim C_5$ の直鎖もしくは分岐鎖アルキル基(メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、secーブチル基、t-ブチル基、ペンチル基等)が挙げられ、上記一般式 (II) の基の具体例としては、1-アゼチジンメチル基、1-ピロリジンメチル基、1-ピロリジンメチル基、1-ピペリジンメチル基、1-ポモピペリジンメチル基、1-ポモピペリジンメチル基、1-ポモピペリジンメチル基、1-ポモピペリジンメチル基、1-ポモピペリジンメチル基、1-ポモピペリジンメチル基、1-ポモピペリジンメチル基、1-ポモピペリジンメチル基、1-ポモピペリジンメチル基、1-ポモピペリジンメチル基、1-ポモピペリジンメチル基、1-ポモピペリジンメチル基、1-ポモピペリジンメチル基、1-ポモピペリジンメチル基、1-

【0024】上記一般式 (III) のnは $2\sim6$ の整数を表し、また一つの $CH_2$ 基は酸素原子、窒素原子、硫黄原子の中から選ばれた 1 個以上のヘテロ原子で置換することができる。 $R_4$ として好ましくは、水素原子、ハロゲン原子、 $C_1\sim C_3$ のアルキル基、ジメチルアミノメチル基、モルフォリノメチル基またはベンジル基が挙げられる。

【0025】 $R_5$ 、 $R_6$ 、 $R_7$ および $R_8$ としては、それぞれ独立して水素原子、 $C_1 \sim C_5$ の直鎖もしくは分岐鎖アルキル基(メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、sec-ブチル基、t-ブチル基、ペンチル基等)またはフェニル基(フェニル基、4-メチルフェニル基、4-クロロフェニル基等)が挙げら

ル基、4-ピリジルメチル基、ベンジル基、2-キノリルメチル基、1-ナフチルメチル基、2-ナフチルメチル ル基またはアセチル基が挙げられる。

【0020】R<sub>4</sub>としては水素原子、 $C_1 \sim C_5$ の直鎖もしくは分岐鎖アルキル基(メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、secーブチル基、t-ブチル基、ペンチル基等)が挙げられ、これらは置換基(ハロゲン原子;水酸基;ニトロ基;シアノ基;アミノ基;カルボキシル基;シクロアルキル基;ハロアルキル基;カルバモイル基;アルコキシ基;アルキルカルボニル基;酸素原子、窒素原子、硫黄原子の中から選ばれた1個以上のヘテロ原子を含有してもよいアリール基等)を有していてもよい。さらにR<sub>4</sub>としては、ハロゲン原子(塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等)、下記一般式(II)または下記一般式(III)の基が挙げられる。

【0021】 【化10】

【0022】 【化11】

#### (III)

れ、 $C_1 \sim C_5$ のアルキル基およびフェニル基は置換基 (ハロゲン原子;水酸基;ニトロ基;シアノ基;アミノ 基;カルボキシル基;アルキル基;シクロアルキル基; ハロアルキル基;カルバモイル基;アルコキシ基;アル キルカルボニル基;酸素原子、窒素原子、硫黄原子の中 から選ばれた1個以上のヘテロ原子を含有してもよいア リール基等)を有していてもよい。 $R_5$ 、 $R_6$ 、 $R_7$ およ び $R_8$ として好ましくは、水素原子またはメチル基が挙 げられる。

【0026】Xは $-(CR_{11}R_{12})$ n $-(R_{11}$ および $R_{12}$ はそれぞれ独立して水素原子、置換基を有してもよい $C_1$ ~ $C_5$ のアルキル基、置換基を有してもよいフェニル基を表し、nは0~2の整数を表す。)または、 $-NR_{13}$  $-[R_{13}$ は水素原子、 $C_1$ ~ $C_5$ の直鎖もしくは分岐鎖アルキル基(メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、sec-ブチル基、t-ブチル基、ペンチル基等)が挙げられ、置換基(ハロゲン原子;水酸基;ニトロ基;シアノ基;アミノ基;カルボキシル基;シクロアルキル基;ハロアルキル基;カルバモイル基;アルコキシ基;アルキルカルボニル基;酸素原子、空素原子、硫黄原子の中から選ばれた1個以上のヘテロ原子を含有してもよいアリール基等)を有していてもよ

く、置換基を有するアルキル基の例としては、ベンジル基、フェネチル基、3-フェニルプロピル基、4-フェニルブチル基、5-フェニルペンチル基、ピリジルメチル基、フリルメチル基、チアゾリルメチル基が挙げられる。Xとして好ましくは、-( $CR_{11}R_{12}$ ) n-としてnが0または1(nが1の場合、 $R_{11}$ および $R_{12}$ として好ましくはそれぞれ独立して水素原子、メチル基)の場合、もしくは-N $R_{13}$ -として $R_{13}$ が水素原子、 $C_1$ ~ $C_3$ アルキル基またはベンジル基の場合が挙げられる。【0027】上記一般式(I)で表される具体的な化合物としては、後述の実施例で製造される化合物が挙げられる。

【0028】上記一般式(I)の化合物は不斉炭素原子を有しているものもあり、これらは光学異性体が存在する。この光学異性体も本発明に含まれる。また上記一般式(I)の化合物およびその光学異性体の塩も本発明に

含まれ、その塩としては、薬理学的に許容され得る塩が好ましく、例えば塩酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩、リン酸塩等の無機酸塩、およびシュウ酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、乳酸塩、リンゴ酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩、安息香酸塩、メタンスルホン酸塩、p~トルエンスルホン酸塩等の有機酸塩が挙げられる。さらに、本発明には、上記一般式(I)の化合物、その光学異性体およびそれらの塩の水和物および溶媒和物も含まれ、溶媒和物の溶媒としては、メタノール、エタノール、イソプロパノール、ブタノール、アセトン、酢酸エチル、クロロホルム等が挙げられる。

【0029】上記一般式(I)の化合物は、公知の方法 (特開昭49-85050号公報)で製造することがで きる。製造方法の例を下記の反応図にて説明する。

【0030】製造方法1

【0031】上記反応図中の化合物(VIII)、(IX)および(XI)はいずれも上記一般式(I)の化合物に相当する。

【0032】工程の:アニリン誘導体(VI)と1,3-ジオン類(VII)とを脱水縮合することにより、化合物(VIII)を合成する。本反応は、無溶媒または反応を阻害しない溶媒(例えばペンタン、ヘキサン等の脂肪族炭化水素類;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素

等のハロゲン化炭化水素類;ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素類;ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類、メタノール、エタノール等のアルコール類;ジメチルホルムアミド等)を用い、反応温度は特に限定されないが、通常室温から反応溶媒の沸点の間で行う。また、場合により、縮合剤(例えば、無水炭酸カリウム、無水炭酸ナトリウム、pートルエンスルホン酸、塩化カルシウム、酢酸)を添加して

もよい。反応溶媒として芳香族炭化水素(ベンゼン、トルエン等)を用いる場合、生成する水を共沸分離しながら行ってもよい。この反応によって得られた化合物は、公知の方法(例えば、結晶化、再結晶、クロマトグラフィー等)で精製される。

【0033】工程②:化合物(VIII)のR4が水素原子の化合物とハロゲン化剤を反応させ、Yがハロゲン原子である化合物(IX)を合成する。ハロゲン化剤としては、N-クロロこはく酸イミド、N-ブロモこはく酸イミド、N-ヨードこはく酸イミドを用い、溶媒は反応を阻害しないようなものであればどのようなものでもよく、例えば、エタノール、メタノール、水等が好まし

い。この反応によって得られた化合物は公知の方法(例えば、結晶化、再結晶、クロマトグラフィー等)で精製される。

【0034】工程③:特開昭49-85050号公報に記載の製造法に従い、化合物(VIII)のR4が水素原子の化合物と、アミン類(X)およびホルムアルデヒドより反応系中で生成されるアミノアルコールを反応させ、化合物(XI)を合成する。得られた化合物は、公知の方法(例えば、結晶化、再結晶、クロマトグラフィー等)で精製される。

【0035】製造方法2<sup>\*</sup> 【化13】

$$R_{2}O \longrightarrow R_{4} \longrightarrow R_{8} \longrightarrow R_{7}$$

$$(XIII)$$

$$T程⑤ \longrightarrow R_{1}OH \longrightarrow R_{1}Z \longrightarrow R_{8}$$

$$R_{1}OH \longrightarrow R_{1}Z \longrightarrow R_{1}DEAD$$

$$R_{2}O \longrightarrow R_{4} \longrightarrow R_{5}$$

$$R_{6} \longrightarrow R_{7}$$

$$R_{1}OH \longrightarrow R_{1}Z \longrightarrow R_{1}Z \longrightarrow R_{1}Z \longrightarrow R_{1}Z \longrightarrow R_{2}Z \longrightarrow R_{2}$$

【0036】上記反応図中の化合物(XIV)および(XV)は上記一般式(I)の化合物に相当する。

【0037】工程**②**: 先に記した工程**①**と同様の方法により、化合物(XII)と化合物(VII)から化合物(XIII) へと変換する。

【0038】工程**5**: 化合物(XIII)のヒドロキシ基をアルキル化し、化合物(XIV)を合成する。アルキル化の方法としては、塩基(例えば炭酸カリウム、水素化ナトリウム等)存在下、ハロゲン化アルキル( $R_1-Z$ )(式中、Zはハロゲン原子を示す。)を反応させる方法やアルコール誘導体( $R_1-O$ H)を光延反応により脱水縮合する方法等が挙げられる。

【0039】工程**6**:化合物(XIV)にさらに水素化ナトリウム等の塩基の存在下、ハロゲン化アルキル(R<sub>3</sub>-Z)(式中、Zはハロゲン原子を示す。)を反応させると、化合物(XV)が得られる。

【0040】製造方法1および製造方法2において用いられる出発物質は、市販の化合物が使用できるが、1,3-ジオン類は、公知の方法(特開昭59-25392号公報、特開昭61-57583号公報、米国特許3671589)により製造することもできる。

【0041】本発明化合物を治療剤として用いる場合、 単独または薬学的に可能な担体と複合して投与する。そ の組成は、化合物の溶解度、化学的性質、投与経路、投 与計画等によって決定される。

【0042】例えば、顆粒剤、散剤、錠剤、丸剤、硬カ プセル剤、軟カプセル剤、シロップ剤、乳剤、懸濁剤ま たは液剤等の剤型にして、経口投与してもよいし、注射 剤(静脈内、筋肉内、皮下)、軟膏剤、坐剤、エアゾー ル剤等の非経口投与してもよい。また、注射用の粉末に して用時調製して使用してもよい。経口、経腸、非経口 もしくは局所投与に適した医薬用の有機または無機の固 体または液体の担体もしくは希釈剤を本発明化合物と共 に用いることができる。例えば、経口剤の場合には乳 糖、ブドウ糖、コーンスターチ、ショ糖等の賦形剤、カ ルボキシメチルセルロースカルシウム、ヒドロキシプロ ピルセルロース等の崩壊剤、ステアリン酸カルシウム、 ステアリン酸マグネシウム、タルク、ポリエチレングリ コール、硬化油等の滑沢剤、ヒドロキシプロピルセルロ ース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、カルボキ シメチルセルロース、ポリビニルアルコール、ゼラチ ン、アラビアゴム等の湿潤剤、その他必要に応じて界面 活性剤、矯味剤等を使用して所望の投与剤型に調製する ことができる。

【0043】また、非経口剤の場合には、水、エタノール、グリセリン、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、寒天、トラガントガム等の希釈剤を用いて、必要に応じて溶解補助剤、緩衝剤、保存剤、香料、着色剤等を使用することができる。製剤の調製法は常法によればよい。

【0044】臨床投与量は、経口投与により用いる場合には、成人に対し本発明の化合物として、一般には、1日量0.01~1000mgであり、好ましくは0.01~100mgであるが、年令、病状、症状、同時投与の有無等により適宜増減することがさらに好ましい。前記1日量の薬剤(本発明化合物)は、1日1回、または適当間隔をおいて1日に2もしくは3回に分けて投与してもよいし、間欠投与してもよい。注射剤として用いる場合には、成人に対し本発明の化合物として、1回量0.001~100mgを連続投与または間欠投与することが好ましい。また、外皮用剤として用いる場合には、成人に対して本発明の化合物を0.01~1.0%含む基剤を1日1~数回患部に塗布するが、年令、病状、症状、同時投与の有無等により適宜増減することが好ましい。

【0045】以下に、本発明を実施例および試験例により具体的に説明するが、本発明はその要旨を越えない限り以下の実施例および試験例に限定されるものではない。

[0046]

【実施例】〈実施例1〉

3-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシアニリノ)-2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No.1)の合成

(1)3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシニトロ ベンゼン

2-メトキシー5-ニトロフェノール10.00g(59ミリモル)、ブロモシクロペンタン11.01g(74ミリモル)、炭酸カリウム10.21g(74ミリモル)およびヨウ化カリウム0.98gをN、Nージメチルホルムアミド50ml中で一晩室温攪拌する。この溶液を塩化メチレン200mlで希釈し、水で洗浄する。有機溶液を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下で溶媒を除去し、黄色固体の残渣を得る。この残渣をフラッシュクロマトグラフィー(SiO2:40%酢酸エチル/ヘキサンから45%酢酸エチル/ヘキサンの範囲のグラジェントで溶出)により精製し、真空下にて溶媒を除去・乾燥し、黄色固体の3-シクロペンチルオキシー4ーメトキシニトロベンゼン12.52g(収率89.3%)を得る。

[0047]  $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDC  $^{1}$ 3)  $\delta$  1. 64-1. 68 (2H, m), 1. 83-1. 92 (4H, m), 1. 99-2. 05 (2H, m), 3. 95 (3H, s), 4. 85 (1H, m), 6. 89 (1H, d, J=8. 79Hz), 7. 74 (1H, d, J=2. 44Hz), 7. 88 (1H, d, J=8. 79, 2. 44Hz)

【0048】(2)3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリン

3-シクロペンチルオキシー4ーメトキシニトロベンゼン1.50g(6.32ミリモル)をメタノール20m 1と塩化メチレン4m1の混合液に溶解し、この溶液に10%Pd/C150mgを添加し、水素気流下(4.0kgf/cm²に加圧する)1時間激しく攪拌する。次いで、反応液の不溶物を除去するために沪過を行い、得られた沪液を減圧下、溶媒を留去し、褐色油状の粗生成物1.31gを得る。ここで得られた粗生成物は、精製せずとも十分な純度であるため、このまま次反応に用いることができる。

【0049】  $^{1}$ H-NMR(400MHz, CDC  $^{1}$ 3)  $\delta$  1.55-1.63(2H, m)、1.80-1.92(6H, m)、3.41(2H, broads)、3.77(3H, s)、4.72(1H, m)、6.22(1H, dd, J=8.30, 2.44Hz)、6.31(1H, d, J=2.44Hz)、6.70(1H, d, J=8.30Hz)
【0050】(3)3-(3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリノ)-2-シクロペンテン-1-オン

3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリン1. 04g(5.02ミリモル)、1,3-シクロペンタンジオン0.51g(5.02ミリモル)およびパラトルエンスルホン酸0.03gをベンゼン30mlに溶解し、水分離管を装着した装置で、生成する水を共沸除去 しながら3時間還流する。反応後、室温に戻し、析出してくる黄色結晶を吸引沪取し、結晶をジエチルエーテルで洗浄後、真空下で乾燥し、淡黄色結晶の標記化合物1.16g(収率80.4%)を得る。

【0051】  $^{1}$  H-NMR(400 MHz,CDC  $1_{3}$ )  $\delta$  1.52-1.63(2H, m)、1.81-1.96(6H, m)、2.47(2H, m)、2.73(2H, m)、3.84(3H, s)、4.72(1H, m)、5.46(1H, s)、6.41(1H, broad s)、6.67(1H, dd, J=8.30, 2.44 Hz)、6.73(1H, d, J=2.44 Hz)、6.82(1H, d, J=8.30 Hz)【0052】〈実施例2〉

3-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシアニリノ)-2-シクロヘキセン-1-オン(表1の化合物No. 2)の合成

実施例1(2)で製造される3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリン0.98g(4.73ミリモル)と1,3-シクロヘキサンジオン0.53g(4.73ミリモル)をベンゼン50mlに溶解し、実施例1(3)と同様の操作を行い、黄色固体の標記化合物1.25g(収率87.9%)を得る。

[0053] H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  1.55-1.96 (8H, m), 2.03 (2 H, m, J=6.35Hz), 2.35 (2H, t, J=6.35Hz), 2.48 (2H, t, J=6.35Hz), 3.83 (3H, s), 4.71 (1H, m), 5.43 (1H, s), 6.17 (1H, broad s), 6.67-6.69 (2H, m), 6.8 0 (1H, m)

#### 【0054】〈実施例3〉

3-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシアニリノ)-5,5-ジメチル-2-シクロヘキセン-1-オン(表1の化合物<math>No.3)の合成

実施例1(2)で製造される3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリン0.91g(4.40ミリモル)、ジメドン0.62g(4.40ミリモル)をベンゼン30m1に溶解し、実施例1(3)と同様の装置で5時間還流する。反応後、ベンゼンを減圧除去し、褐色油状の残渣を得る。この残渣をフラッシュクロマトグラフィー(SiO2:2%メタノール/塩化メチレンから4%メタノール/塩化メチレンの範囲のグラジェントで溶出)により精製する。真空下にて溶媒を除去・乾燥し、黄色固体の標記化合物0.98g(収率67.6%)を得る。

[0055] H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  1.11 (6H, s), 1.52-1.66 (2 H, m), 1.74-2.00 (6H, m), 2.21 (2H, s), 2.31 (2H, s), 3.83 (3 H, s), 4.72 (1H, m), 5.43 (1H,

s), 6.09 (1H, broad s), 6.68-6.70 (2H, m), 6.80 (1H, m)

【0056】〈実施例4〉

3-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシアニリノ)-2-メチル-2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No.4)の合成

実施例1(2)で製造される3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリン0.91g(4.40ミリモル)、2-メチル-1,3-シクロペンタンジオン0.49g(4.40ミリモル)およびパラトルエンスルホン酸0.02gをベンゼン50mlに溶解し、後の操作は実施例1(3)に準じて行い、黒色油状の標記化合物1.27g(収率96.2%)を得る。

[0057]  $^{1}H-NMR$  (400MHz, CDC  $^{1}$ 3)  $\delta$  1. 68 (3H, s), 1. 61-1. 96 (8 H, m), 2. 38-2. 40 (2H, m), 2. 56 (2H, m), 3. 86 (3H, s), 4. 75 (1 H, m), 6. 53 (1H, broad s), 6. 6 9-6. 72 (2H, m), 6. 82-6. 84 (1 H, m)

【0058】〈実施例5〉

3-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシアニリ ノ)-5-メチル-2-シクロヘキセン-1-オン(表 1の化合物No.5)の合成

実施例1(2)で製造される3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリン0.83g(4.01ミリモル)、5-メチル-1,3-シクロヘキサンジオン0.51g(4.01ミリモル)を用い、実施例1(3)と同様の方法により、淡黄色固体の標記化合物1.12g(収率88.2%)を得る。

(0059) H-NMR (400MHz, CDC13)  $\delta$  1.08(3H, d, J=5.86Hz).1.55-1.61(2H, m).1.77-1.96(6H, m).2.00-2.08(1H, m).2.22-2.31(2H, m).2.36-2.42(2H, m).3.82(3H, s).4.70(1H, m).5.41(1H, s).6.37(1H, broads).6.66-6.68(2H, m).6.78-6.80(2H, m).

【0060】〈実施例6〉

2-2ロロー3-(3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリノ)-2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No.6)の合成

実施例1(3)で製造される3-(3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリノ)-2-シクロペンテン-1-オン0.49g(1.69ミリモル)のエタノールー水(9:1)溶液5mlにN-クロロこはく酸イミド0.25g(1.86ミリモル)を加え、室温で1.5時間撹拌する。反応後、減圧下溶媒を留去し、次いで得られた残渣を酢酸エチル100mlで希釈し、この溶

液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次 洗浄する。有機溶液を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、 減圧下で溶媒を除去し、黒色油状の粗生成物を得る。こ こで得られた粗生成物をフラッシュクロマトグラフィー により精製する。真空下にて溶媒を除去・乾燥し、淡桃 色固体の標記化合物 0.45g(収率82.5%)を得 る。

[0061] H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  1.53-1.72(2H, m), 1.92-2.10(6H, m), 2.48(2H, m), 2.68(2H, m), 3.90(3H, s), 4.86(1H, m), 6.74-6.75(2H, m), 6.85(1H, d, J=8.30Hz), 7.25(1H, b road s)

【0062】〈実施例7〉

2-ブロモ-3-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシアニリノ)-2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No.7)の合成

実施例6と同様の手法を用い、N-クロロこはく酸イミドのかわりにN-プロモこはく酸イミドを使用し、灰色固体の標記化合物(収率61.0%)を得る。

[0063] H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  1.55-1.72(2H, m), 1.74-2.05(6H, m), 2.51(2H, m), 2.69(2H, m), 3.86(3H, s), 4.76(1H, m), 6.75-6.77(2H, m), 6.86(1H, d, J=7.81Hz), 7.28(1H, b) road s)

【0064】〈実施例8〉

3-[3-[rel(1R, 2R, 4S)-ビシクロ [2.2.1] ヘプター2ーイルオキシ]-4ーメトキ シアニリノ] -2-シクロペンテン-1-オン(表1の 化合物No.8) の合成

(1) 3-[rel(1R, 2R, 4S)-ビシクロ [2.2.1] ヘプター2ーイルオキシ]-4-メトキ シニトロベンゼン

2-メトキシー5-ニトロフェノール1.50g(8.87ミリモル)、<math>rel(1R,2S,4S)-2-ヒドロキシビシクロ[2.2.1] ヘプタン1.04g (8.87ミリモル) およびトリフェニルホスフィン 3.49g(13.30ミリモル) を乾燥テトラヒドロフラン50ml に溶解し、この溶液にジエチル アゾジカルボキシレート 2.32g (13.30ミリモル)を注意深く滴下する。反応液を22時間還流した後、ジエチルエーテル100ml を加えて希釈し、水酸化ナトリウム、水で順次洗浄する。有機溶液を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下で溶媒を除去し、褐色油状の残渣を得る。この残渣をフラッシュクロマトグラフィー( $SiO_2:50\%$ へキサン/塩化メチレンで溶出)により精製する。真空下にて溶媒を除去・乾燥し、黄色固体の

3-[rel(1R, 2R, 4S)-ビシクロ[2. 2.1]ヘプタ-2-イルオキシ]-4-メトキシニトロベンゼン2.04g(収率87.2%)を得る。 【0065】 H-NMR(400MHz, CDCl<sub>3</sub>) る 1.18-1.26(3H, m)、1.49-1.65(3H, m)、1.73(1H, m)、1.8 3-1.88(1H, m)、2.36(1H, m)、2.54(1H, m)、3.94(3H, s)、4.2

2. 54 (1H, m), 3. 94 (3H, s), 4. 2 7 (1H, m), 6. 88 (1H, d, J=8. 79H z), 7. 69 (1H, d, J=2. 44Hz), 7. 87 (1H, dd, J=8. 79, 2. 44Hz)

【0066】(2)3-[rel(1R,2R,4S)-ビシクロ[2.2.1]ヘプタ-2-イルオキシ]-4-メトキシアニリン

実施例1(2)と同様の手法を用い、3-シクロペンチルオキシー4-メトキシニトロベンゼンのかわりに、<math>3-[rel(1R, 2R, 4S)-ビシクロ[2.2.1] -[rel(1R, 2R, 4S)-ビシクロ[2.2.1] -[rel(1R, 2R, 4S)- [rel(1R, 2R, 4S)- [rel(1R, 2R, 4S)- [2.2.1]] -[rel(1R, 2R, 4S)- [2.2.1] -[rel(1R, 2R, 4S)- [2.2.1]

【0067】 H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>) δ 1.08-1.19(3H, m)、1.43-1.65(3H, m)、1.71-1.76(2H, m)、2.31(1H, m)、2.50(1H, m)、2.55-2.56(2H, m)、3.76(3H, s)、4.13(1H, m)、6.21(1H, dd, J=8.30, 2.44Hz)、6.28(1H, d, J=2.44Hz)、6.70(1H, d, J=8.30Hz)

【0068】(3)3-[3-[rel(1R, 2R, 4S)-ビシクロ[2.2.1] ヘプター2ーイルオキシ]-4-メトキシアニリノ]-2-シクロペンテンー1-オン

実施例1(3)と同様の手法を用い、3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリンのかわりに、3-[rel(1R, 2R, 4S)-ビシクロ[2.2.1]へプター2-イルオキシ]-4-メトキシアニリンを使用し、黄色固体の標記化合物(収率85.0%)を得る。【0069】1H-NMR(400MHz, CDC13)

δ 1. 12-1. 22 (3H, m), 1. 49-1. 62 (3H, m), 1. 74 (2H, m), 2. 3 (1H, m), 2. 46-2. 50 (3H, m), 2. 71-2. 74 (2H, m), 3. 84 (3H, s), 4. 14 (1H, m), 5. 45 (1H, s), 6. 47 (1H, broad s), 6. 66-6. 68 (2H, m), 6. 82 (1H, d, J=8. 30Hz)

【0070】〈実施例9〉

3-[3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシア

ニリノ] -2-シクロペンテン-1-オン (表1の化合物No.9) の合成

(1) 3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシニ トロベンゼン

2-メトキシー5-ニトロフェノール10.00g(5 9.12ミリモル)、2-インダノール7.93g(5 9.12ミリモル) およびトリフェニルホスフィン1 8.60g(70.94ミリモル)を乾燥テトラヒドロ フラン250m1に溶解し、この溶液にジエチル アゾ ジカルボキシレート12.36g(70.94ミリモ ル)を室温にて注意深く滴下する。室温で一晩攪拌した 後、この溶液をジエチルエーテル250mlを加えて希 釈し、水酸化ナトリウム水溶液、水で順次洗浄する。有 機溶液を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下で溶媒 を除去し、淡黄色固体の残渣を得る。この残渣をフラッ シュクロマトグラフィー (SiO2:50%ヘキサン/ 塩化メチレンで溶出)により精製する。真空下にて溶媒 を除去・乾燥し、淡黄色固体の3-(2-インダニルオ キシ) -4-メトキシニトロベンゼン12.65g(収 率75.0%)を得る。

【0071】 H-NMR(400MHz, CDC l<sub>3</sub>) る 3. 26 (2H, dd, J=17. 09, 3. 4 2Hz)、3. 48 (2H, dd, J=17. 09, 6. 83Hz)、3. 91 (3H, s)、5. 26 (1 H, m)、6. 90 (1H, d, J=8. 79Hz)、 7. 19-7. 29 (4H, m)、7. 81 (1H, d, J=2. 44Hz)、7. 93 (1H, dd, J=8. 79, 2. 44Hz) 8. 79, 2. 44Hz)

【0072】(2)3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシアニリン

実施例1(2)と同様の手法を用い、3-シクロペンチルオキシー4-メトキシニトロベンゼンのかわりに、3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシニトロベンゼンを使用し、紫色油状の3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシアニリンを得る。

[0073] H-NMR (400MHz, CDC  $l_3$ )  $\delta$  3. 23 (2H, dd, J=16.60, 3.90Hz), 3. 35 (2H, dd, J=16.60, 6.35Hz), 3. 72 (3H, s), 5. 15 (1H, m), 6. 27 (1H, dd, J=8.30, 2.44Hz), 6. 37 (1H, d, J=2.44Hz), 6. 73 (1H, d, J=8.30Hz), 7. 15-7. 24 (4H, m)

【0074】(3)3-[3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシアニリノ]-2-シクロペンテン-1-オン

実施例1(3)と同様の手法を用い、3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシアニリンのかわりに、3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシアニリンを使用し、無色固体の標記化合物0.53g(収率85.1

%)を得る。

[0075]  $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDC  $^{1}$ 3)  $\delta$  2. 46-2. 49 (2H, m)、2. 72-2. 75 (2H, m)、3. 23 (2H, dd, J=16. 60, 3. 42Hz)、3. 38 (2H, dd, J=16. 60, 6. 35Hz)、3. 81 (3H, s)、5. 14 (1H, m)、5. 47 (1H, s)、6. 54 (1H, broad s)、6. 74 (1H, dd, J=8. 30, 2. 44Hz)、6. 79 (1H, d, J=2. 44Hz)、6. 85 (1H, d, J=8. 30Hz)、7. 17-7. 25 (4H, m) [0076] 〈実施例10〉

3-[3-(2-1)4-1)-4-1 3-[3-(2-1)4-1)-4-1 3-[3-(2-1)4-1)-4-1 3-[3-(2-1)4-1)-4-1 3-[3-(2-1)4-1]-4-1 3-[3-(2-1)4-1]-4-1 3-[3-(2-1)4-1]-4-1 3-[3-(2-1)4-1]-13-[3-(2-

実施例9(2)で製造される3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシアニリン2.68g(10.52ミリモル)、2-メチル-1、3-シクロペンタンジオン1.18g(10.52ミリモル)およびパラトルエンスルホン酸0.07gをトルエン130m1に溶解し、20時間還流する。反応後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣を塩化メチレン100m1で希釈し、この有機溶液を水で洗浄する。次いで溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧下溶媒を留去し、黒褐色油状の残渣を得る。この残渣をフラッシュクロマトグラフィー(SiO2:2%メタノール/塩化メチレンで溶出)で精製し、真空下で溶媒を留去・乾燥し、褐色固体の標記化合物3.60g(収率98.2%)を得る。

【0077】  $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDC  $^{1}$ 3)  $\delta$  1. 68 (3H, s)、2. 38-2. 41 (2H, m)、2. 57-2. 58 (2H, m)、3. 23 (2H, dd, J=16. 60, 3. 42Hz)、3. 38 (2H, dd, J=16. 60, 6. 83Hz)、3. 81 (3H, s)、5. 15 (1H, m)、6. 74-6. 76 (3H, m)、6. 84 (1H, d, J=9. 28Hz)、7. 17-7. 24 (4H, m) 【0078】〈実施例11〉

3-(4-メトキシ-3-フェネチルオキシアニリノ) -2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No. 11)の合成

(1) 4-メトキシー3-フェネチルオキシニトロベンゼン

実施例9(1)と同様の手法を用い、2-インダノールのかわりに、フェネチルアルコールを使用し、黄色固体の4-メトキシー3-フェネチルオキシニトロベンゼン(収率100%)を得る。

[0079]  $^{1}H-NMR$  (400MHz, CDC  $^{1}$ 3)  $\delta$  3. 19 (2H, t, J=7. 32Hz). 3. 97 (3H, s), 4. 28 (2H, t, J=7. 32Hz), 6. 90 (1H, d, J=9. 28Hz),

7. 27-7. 36 (5H, m), 7. 73 (1H, d, J=2. 93Hz), 7. 91 (1H, dd, J=9. 28, 2. 93Hz)

【0080】(2)4-メトキシ-3-フェネチルオキシアニリン

実施例1(2)と同様の手法を用い、3-シクロペンチルオキシー4-メトキシニトロベンゼンのかわりに、4-メトキシー3-フェネチルオキシニトロベンゼンを使用し、褐色油状の4-メトキシー3-フェネチルオキシアニリンを得る。

【0081】 H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>) δ 3. 15 (2H, t, J=7. 33Hz), 3. 77 (3H, s), 4. 16 (2H, t, J=7. 33 Hz), 6. 23 (1H, dd, J=8. 30, 2. 4 4Hz), 6. 30 (1H, d, J=2. 44Hz), 6. 72 (1H, d, J=8. 30Hz), 7. 21-7. 33 (5H, m)

【0082】(3)3-(4-メトキシ-3-フェネチルオキシアニリノ)-2-シクロペンテン-1-オン実施例1(3)と同様の手法を用い、3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシアニリンのかわりに、4-メトキシ-3-フェネチルオキシアニリンを使用し、黄色固体の標記化合物(収率87.9%)を得る。

【0083】 H-NMR (400MHz, CDC l<sub>3</sub>) δ 2.41 (2H, m), 2.69 (2H, m), 3.14 (2H, t, J=7.32Hz), 3.84 (3H, s), 4.14 (2H, t, J=7.32Hz), 5.41 (1H, s), 6.70 (2H, m), 6.82 (1H, d, J=7.81Hz), 7.22-7.32 (5H, m)

【0084】〈実施例12〉

3-(4-メトキシ-3-フェネチルオキシアニリノ) -2-メチル-2-シクロペンテン-1-オン(表1の 化合物No.12)の合成

実施例4と同様の手法を用い、3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリンのかわりに、実施例11 (2)で製造される4-メトキシー3-フェネチルオキシアニリンを使用し、茶色固体の標記化合物(収率74.2%)を得る。

【0085】  $^{1}$  H-NMR(400MHz,CDC  $^{1}$  land  $^{3}$  land  $^{3}$  land  $^{4}$  land  $^{3}$  land  $^{4}$  la

3-(3-シクロヘキシルオキシ-4-メトキシアニリ

ノ) - 2 - シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No.13)の合成

(1)3-シクロヘキシルオキシ-4-メトキシニトロ ベンゼン

実施例9(1)と同様の手法を用い、2-インダノール のかわりに、シクロヘキサノールを使用し、黄色固体の 3-シクロヘキシルオキシー4-メトキシニトロベンゼン(収率49.2%)を得る。

[0087]  $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDC  $^{1}$ 3)  $\delta$  1.39-1.43(3H, m), 1.56-1.64(3H, m), 1.83-1.87(2H, m), 2.04-2.07(2H, m), 3.95(3H, s), 4.32(1H, m), 6.91(1H, d, J=8.79Hz), 7.76(1H, d, J=2.44Hz), 7.89(1H, dd, J=8.79, 2.44Hz)

【0088】(2)3-シクロヘキシルオキシー4-メトキシアニリン

実施例1(2)と同様の手法を用い、3-シクロペンチルオキシー4-メトキシニトロベンゼンのかわりに、3-シクロヘキシルオキシー4-メトキシニトロベンゼンを使用し、褐色油状の3-シクロヘキシルオキシー4-メトキシアニリンを得る。

[0089] H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>) δ 1. 25-1. 37 (3H, m), 1. 50-1. 58 (3H, m), 1. 80 (2H, m), 2. 0 1 (2H, m), 3. 41 (2H, broad s), 3. 77 (3H, s), 4. 13 (1H, m), 6. 2 4 (1H, dd, J=8. 30, 2. 44Hz), 6. 35 (1H, d, J=2. 44Hz), 6. 71 (1 H, d, J=8. 30Hz)

【0090】(3)3-(3-シクロヘキシルオキシー4-メトキシアニリノ)-2-シクロペンテン-1-オン

実施例1(3)と同様の手法を用い、3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリンのかわりに、3-シクロヘキシルオキシー4-メトキシアニリンを使用し、黄色固体の標記化合物(収率65.1%)を得る。

【0091】 $^{1}$ H-NMR(400MHz,CDC  $^{1}$ 3)  $\delta$  1. 31-1. 36(3H, m)、1. 53-1. 60(3H, m)、1. 80(2H, m)、2. 00(2H, m)、2. 46(2H, m)、2. 72(2H, m)、3. 85(3H, s)、4. 16(1H, m)、5. 44(1H, s)、6. 56(1H, broad s)、6. 71(1H, dd, J=8. 79,1. 96Hz)、6. 76(1H, d, J=1. 96Hz)、6. 84(1H, d, J=8. 79Hz)【0092】〈実施例14〉

3-(3-シクロヘキシルオキシ-4-メトキシアニリ ノ)-2-メチル-2-シクロペンテン-1-オン(表 1の化合物No.14)の合成

実施例4と同様の手法を用い、3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリンのかわりに、実施例13

(2)で製造される3-シクロヘキシルオキシ-4-メトキシアニリンを使用し、茶色固体の標記化合物(収率86.0%)を得る。

[0093] H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  1. 26-1. 37 (3H, m), 1. 56-1. 61 (3H, m), 1. 68 (3H, s), 1. 8 2 (2H, m), 2. 00-2. 05 (2H, m), 2. 38-2. 41 (2H, m), 2. 55 (2H, m), 3. 86 (3H, s), 4. 18 (1H, m), 6. 45 (1H, broad s), 6. 71-6. 7 3 (2H, m), 6. 84 (1H, d, J=9. 28H z)

【0094】〈実施例15〉

3-(3-シクロプロピルメトキシー4-メトキシアニリノ)-2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物 No. 15)の合成

(1) 3 - シクロプロピルメトキシー 4 - メトキシニトロベンゼン

実施例9(1)と同様の手法を用い、2-インダノールのかわりに、シクロプロピルカルビノールを使用し、淡黄色固体の3-シクロプロピルメトキシー4-メトキシニトロベンゼン(収率89.0%)を得る。

[0095] H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 0.40(2H, m), 0.70(2H, m), 1.36(1H, m), 3.93(2H, d, J=7. 33Hz), 3.98(3H, s), 6.91(1H, d, J=8.79Hz), 7.73(1H, d, J= 2.44Hz), 7.90(1H, dd, J=8.7 9, 2.44Hz)

【0096】(2)3-シクロプロピルメトキシー4-メトキシアニリン

実施例1(2)と同様の手法を用い、3-シクロペンチルオキシー4-メトキシニトロベンゼンのかわりに、3-シクロプロピルメトキシー4-メトキシニトロベンゼンを使用し、紫色油状の3-シクロプロピルメトキシー4-メトキシアニリンを得る。

【0097】  $^{1}$ H-NMR(400MHz,CDC  $^{1}$ 3)  $\delta$  0. 32(2H, m)、0. 62(2H, m)、1. 30(1H, m)、3. 76(2H, d, J=7. 33Hz)、3. 79(3H, s)、3. 96(2H, broad s)、6. 25(1H, dd, J=8. 30、2. 44Hz)、6. 32(1H, d, J=2. 44Hz)、6. 69(1H, d, J=8. 30Hz) 【0098】(3)3-(3-シクロプロピルメトキシー4-メトキシアニリノ)-2-シクロペンテン-1ーオン

実施例1(3)と同様の手法を用い、3ーシクロペンチ

ルオキシー4-メトキシアニリンのかわりに、3-シクロプロピルメトキシー4-メトキシアニリンを使用し、 淡黄色固体の標記化合物(収率81.1%)を得る。

[0099] H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  0. 35 (2H, m), 0. 65 (2H, m), 1. 32 (1H, m), 2. 46 (2H, m), 2. 7 3 (2H, m), 3. 80 (2H, d, J=6. 84Hz), 3. 87 (3H, s), 5. 44 (1H, s), 6. 70 (1H, dd, J=8. 30, 2. 44Hz), 6. 76-6. 88 (1H, d, J=2. 44Hz), 6. 76-6. 88 (1H, broad s), 6. 83 (1H, d, J=8. 30Hz)

【0100】〈実施例16〉

3-(3-シクロプロピルメトキシ-4-メトキシアニリノ)-2-メチル-2-シクロペンテン-1-オン (表1の化合物<math>No.16)の合成

実施例4と同様の手法を用い、3ーシクロペンチルオキシー4ーメトキシアニリンのかわりに、実施例15

(2)で製造される3-シクロプロピルメトキシー4-メトキシアニリンを使用し、黒色固体の標記化合物(収率94.4%)を得る。

【0101】 H-NMR(400MHz,CDC1<sub>3</sub>) δ 0.35-0.38(2H, m)、0.64-0.69(2H, m)、1.34(1H, m)、1.6 7(3H, s)、2.38-2.40(2H, m)、 2.55(2H, m)、3.84(2H, d, J=7.32Hz)、3.89(3H, s)、6.43(1H, broad s)、6.69(1H, d, J=2.44Hz)、6.73(1H, dd, J=8.30, 2.44Hz)、6.85(1H, d, J=8.30Hz) 【0102】〈実施例17〉

3-(3-プトキシ-4-メトキシアニリノ)-2-シ クロペンテン-1-オン(表1の化合物No.17)の合成

(1) 3-ブトキシー4-メトキシニトロベンゼン 実施例1(1)と同様の手法を用い、ブロモシクロペン タンのかわりに、ヨウ化ブチルを用い、黄色固体の3-ブトキシー4-メトキシニトロベンゼン(収率100 %)を得る。

【0103】 $^{1}$ H-NMR(400MHz, CDC  $^{1}$ 3)  $\delta$  1.00(3H, t, J=7.33Hz)、1.52(2H, m)、1.87(2H, m)、3.97(3H, s)、4.09(2H, t, J=6.83Hz)、6.90(1H, d, J=8.79Hz)、7.74(1H, d, J=2.93Hz)、7.90(1H, dd, J=8.79, 2.93Hz)

ン

実施例1(2)と同様の手法を用い、3-シクロペンチルオキシー4-メトキシニトロベンゼンのかわりに、3

【0106】(3)3-(3-ブトキシ-4-メトキシ アニリノ)-2-シクロペンテン-1-オン

実施例1(3)と同様の手法を用い、3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシアニリンのかわりに、3-ブトキシ-4-メトキシアニリンを使用し、淡黄色固体の標記化合物(収率81.6%)を得る。

(0107) H-NMR (400MHz, CDCI<sub>3</sub>) δ 0.98 (3H, t, J=7.33Hz). 1. 49 (2H, m). 1.82 (2H, m). 2.45-2.47 (2H, m). 2.71-2.74 (2H, m). 3.97 (2H, t, J=6.83Hz). 5. 46 (1H, s). 6.69 (1H, dd, J=8.79, 2.44Hz). 6.72-6.80 (1H, broad). 6.74 (1H, d, J=2.44Hz). 6.83 (1H, d, J=8.79Hz)

【0108】〈実施例18〉

3-(3-プトキシ-4-メトキシアニリノ)-2-メ チル-2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物N o. 18)の合成

実施例4と同様の手法を用い、3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリンのかわりに、実施例17

(2)で製造される3-ブトキシー4-メトキシアニリンを使用し、茶色固体の標記化合物(収率66.2%)を得る。

[0109] H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>) & 0.98 (3H, t, J=7.33Hz), 1. 50 (2H, m), 1.67 (3H, s), 1.84 (2H, m), 2.38-2.40 (2H, m), 2. 55-2.56 (2H, m), 3.87 (3H, s), 4.00 (2H, t, J=6.83Hz), 6.51 (1H, broad s), 6.70 (1H, d, J= 2.44Hz), 6.72 (1H, dd, J=8.3 0, 2.44Hz), 6.84 (1H, d, J=8.3 0Hz)

【0110】〈実施例19〉

(1)3-(3-ヒドロキシ-4-メトキシアニリノ)-2-シクロヘキセン-1-オン

3-ヒドロキシー4-メトキシアニリン1.00g (7.19ミリモル)、1,3-シクロヘキサンジオン 0.83g(7.19ミリモル)およびパラトルエンス ルホン酸50mgをベンゼン20m1中で4.5時間還 流する。反応液を室温で一晩放置し、析出した褐色固体 を吸引沪取する。結晶をベンゼンで洗浄した後、減圧下 乾燥を行い、3-(3-ヒドロキシー4-メトキシアニ リノ)-2-シクロヘキセン-1-オン1.68g(収 率100%)を得る。

[0111] H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>) & 2.04(2H, m), 2.36(2H, t, J =6.35Hz), 2.47(2H, t, J=6.35 Hz), 3.89(3H, s), 5.47(1H, s), 5.65-5.90(2H, broad), 6. 67(1H, dd, J=8.30, 2.44Hz), 6.75(1H, d, J=2.44Hz), 6.79 (1H, d, J=8.30Hz)

【0112】(2)3-[3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシアニリノ]-2-シクロヘキセン-1-オン

実施例9(1)と同様の手法を用い、2-メトキシ-5 -ニトロフェノールのかわりに、3-(3-ヒドロキシ -4-メトキシアニリノ)-2-シクロヘキセン-1-オンを使用し、褐色固体の標記化合物(収率54.4 %)を得る。

[0113] H-NMR (400MHz, CDC  $l_3$ )  $\delta$  2. 02-2. 08 (2H, m), 2. 37 (2H, t, J=6. 35Hz), 2. 48 (2H, t, J=6. 35Hz), 3. 22 (2H, dd, J=16. 61, 3. 91Hz), 3. 36 (2H, dd, J=16. 61, 6. 35Hz), 3. 80 (3H, s), 5. 14 (1H, m), 5. 44 (1H, s), 5. 9 1 (1H, broads), 6. 74-6. 76 (2H, m), 6. 82-6. 84 (1H, m), 7. 16 -7. 19 (2H, m), 7. 22-7. 25 (2H, m)

【0114】〈実施例20〉

3-(3-ベンジルオキシ-4-メトキシアニリノ)-2-シクロヘキセン-1-オン(表1の化合物No.20)の合成

実施例19(2)と同様の手法を用い、2-インダノールのかわりに、ベンジルアルコールを使用し、褐色固体の標記化合物(収率68.0%)を得る。

[0115] H-NMR (400MHz, CDC 1<sub>3</sub>) δ 2.01 (2H, m, J=6.35Hz), 2. 34 (2H, t, J=6.35Hz), 2.42 (2 H, t, J=6.35Hz), 3.88 (3H, s), 5.11 (2H, s), 5.39 (1H, s), 5.8 7 (1H, broad s), 6.70 (1H, d, J=2.44Hz), 6.74 (1H, dd, J=8.7) 9, 2. 44Hz), 6. 84(1H, d, J=8.7)9Hz), 7. 29-7. 43 (5H, m) 【0116】〈実施例21〉

4-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシアニリ ノ) -1, 2, 5, 6-テトラヒドロピリジン-2-オ ン (表1の化合物No. 21)の合成

実施例1(2)で製造される3-シクロペンチルオキシ -4-メトキシアニリンO.60g(2.89ミリモ ル)、2,4-ジオキソピペリジン0.33g(2.8) 9ミリモル)をベンゼン15ml、アセトニトリル4m 1、メタノール1m1の混合溶媒に溶解し、室温にて2 4時間攪拌する。反応後、溶媒を減圧留去し、残渣にエ ーテルを加え、結晶化を行い、析出する褐色結晶を沪取 し、減圧下乾燥し、標記化合物0.88g(収率100 %)を得る。

 $[0117]^{1}H-NMR(400MHz, CDCl_{3})$  $\delta$  1.58-1.62(2H, m), 1.78-1. 93 (6H, m), 2. 51 (2H, t, J=6. 84Hz), 3. 44 (2H, ddd, J=6. 84, 6.84, 2.44Hz), 3.83(3H, s), 4. 72 (1H, m), 5. 12 (1H, s), 5. 3 4 (1H, broad), 5.83 (1H, broad s), 6.69(1H, dd, J=8.30, 1.95Hz), 6. 71 (1H, d, J=1.95Hz), 6.80 (1H, d, J=8.30Hz) 【0118】〈実施例22〉

1-ベンジルー4ー(3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリノ)-1,2,5,6-テトラヒドロビ リジン-2-オン(表1の化合物No. 22)の合成 実施例1(2)で製造される3-シクロペンチルオキシ -4-メトキシアニリン0.50g(2.41ミリモ ル)、1-ベンジル-2,4-ジオキソピペリジン0. 49g(2.41ミリモル)をベンゼン20m1に溶解 し、室温で20時間攪拌する。反応後、析出する結晶を **沪取し、ベンゼンで洗浄した後、減圧下乾燥し、淡桃色** 固体の標記化合物 0.76g(収率80.6%)を得 る。

 $(0119)^{1}H-NMR(400MHz, CDCI_{3})$  $\delta$  1.55-1.63(2H, m), 1.81-1. 96 (6H, m), 2. 46 (2H, t, J=6. 84Hz), 3. 33 (2H, t, J=6. 84Hz)、3.84(3H,s)、4.63(2H,s)、 4. 74 (1H, m) 5. 25 (1H, s) 5. 4 0(1H, broad s), 6.67-6.71(2H, m), 6.80 (1H, d, J=8.30Hz) 7. 28-7.37(5H, m)【0120】〈実施例23〉

4-[3-[3-[rel(1R, 2R, 4S)ービシ クロ[2.2.1] ヘプター2ーイルオキシ] ー4ーメ トキシアニリノ] -1, 2, 5, 6-テトラヒドロピリ

ジン-2-オン(表1の化合物No. 23)の合成 実施例21と同様の手法を用い、3-シクロペンチルオ キシー4-メトキシアニリンのかわりに、実施例8 (2)で製造される3-[rel(1R, 2R, 4S) ービシクロ[2.2.1] ヘプター2ーイルオキシ]ー 4-メトキシアニリンを使用し、淡褐色固体の標記化合 物(収率74.3%)を得る。

 $[0121]^{1}H-NMR (400MHz, CDC 1_3)$  $\delta$  1.12-1.22(3H, m), 1.49-1. 62 (3H, m), 1. 73-1. 78 (2H, m) 2. 33 (1H, m) 2. 49-2. 53 (3) H, m), 3. 45-3. 50 (2H, m), 3. 83 - (3H, s), 4.15(1H, m), 5.05(1 H, broad s) \ 5. 12 (1H, s) \ 5. 5 2(1H, broad s), 6.65(1H, d, J =2.44Hz), 6.69(1H, dd, J=8.30, 2.44Hz), 6.81(1H, d, J=8.30Hz)

【0122】〈実施例24〉

3-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシアニリ ノ) -2-ジメチルアミノメチル-2-シクロペンテン -1-オン (表1の化合物No. 24)の合成 ジメチルアミン塩酸塩0.16g(1.91ミリモル) およびホルムアルデヒド35%水溶液0.18g(2. 09ミリモル)をベンゼン2m1に溶解し、この溶液に 実施例1で得られる3-(3-シクロペンチルオキシー 4-メトキシアニリノ)-2-シクロペンテン-1-オ ン0.50g(1.74ミリモル)をベンゼンーメタノ ール(1:2)溶液15m1に溶解し、室温にて注意深 く滴下する。室温で一晩攪拌した後、減圧下で溶媒を除 去し、淡黄色固体の残渣を得る。この残渣をフラッシュ クロマトグラフィーにより精製する。真空下にて溶媒を 除去、乾燥し無色固体の標記化合物 0.55g(収率9 2.2%)を得る。

 $(0123)^{1}H-NMR(400MHz, CDC_{13})$  $\delta$  1.60-1.63(2H, m), 1.82-1. 89(4H, m), 1. 96-1, 99(2H, m), 2. 41-2. 44 (2H, m), 2. 68-2. 72 (8H, m), 3. 77 (2H, s), 3. 8 4(3H, s), 4.75-4.78(1H, m),6.81(2H, s), 6.94(1H, s) 【0124】〈実施例25〉

3-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシアニリ ノ) -2-(4-モルフォリノメチル) -2-シクロペ ンテン-1-オン(表1の化合物No. 25)の合成 実施例24と同様の手法を用い、ジメチルアミン塩酸塩 のかわりに、モルフォリンを使用し、無色固体の標記化 合物(収率29.2%)を得る。

 $[0125]^{1}H-NMR(400MHz, CDC1_{3})$  $\delta$  1.64-1.95(8H, m), 2.402. 43 (2H, m), 2. 51 (4H, broad s), 2. 67 (2H, m), 3. 37 (2H, s), 3. 75 (4H, broad s), 3. 85 (3H, s), 4. 74-4. 76 (1H, m), 6. 61-6. 63 (2H, m), 6. 84 (1H, d, J=8. 79Hz), 9. 66 (1H, broad s)

#### 【0126】〈実施例26〉

3-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシ-N-メチルアニリノ) -2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No.26)の合成

実施例1で製造される3-(3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリノ)-2-シクロペンテン-1-オン0.10g(0.35ミリモル)、水素化ナトリウム(60%)0.02gおよびヨウ化メチル0.06g(0.42ミリモル)をN,N-ジメチルホルムアミド4m1に溶解し室温で一晩撹拌する。反応溶液に水を加え、塩化メチレンで抽出し、抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下で溶媒を除去し、粗生成物を得る。この粗生成物をフラッシュクロマトグラフィー(SiO2;2%メタノール/塩化メチレンで溶出)により精製し、無色固体の標記化合物0.10g(収率93.4%)を得る。

【0127】 H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>) る 1.61-1.64(2H, m)、1.80-1.97(6H, m)、2.40(4H, m)、3.3 0(3H, s)、3.86(3H, s)、4.72-4.76(1H, m)、5.11(1H, broad s)、6.70(1H, d, J=1.95Hz)、 6.73(1H, dd, J=8.31, 1.95H z)、6.86(1H, d, J=8.31Hz) 【0128】〈実施例27〉

3-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシ-N-メチルアニリノ) -2-シクロヘキセン-1-オン(表1の化合物No. 27)の合成

実施例26と同様の手法を用い、3-(3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリノ)-2-シクロペンテン-1-オンのかわりに、実施例2で製造される3-(3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリノ)-2-シクロペキセン-1-オンを使用し、褐色固体の標記化合物(収率53.6%)を得る。

【0129】 H-NMR (400MHz, CDC 1<sub>3</sub>) δ 1.61-1.64 (2H, m), 1.81-1.95 (8H, m), 2.21 (2H, t, J=6. 35Hz), 2.30 (2H, t, J=6.34H z), 3.20 (3H, s), 3.86 (3H, s), 4.72-4.75 (1H, m), 5.30 (1H, s), 6.61 (1H, d, J=2.44Hz), 6. 66 (1H, dd, J=8.30, 2.44Hz), 6.84 (1H, d, J=8.30Hz) 【0130】〈実施例28〉

3-[3-シクロペンチルオキシー4-メトキシーN-(4-ピリジルメチル)アニリノ]-2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No.28)の合成実施例26と同様の手法を用い、ヨウ化メチルのかわりに、4-(クロロメチル)ピリジン塩酸塩を使用し、褐色固体の標記化合物(収率66.7%)を得る。

[0131] H-NMR (400MHz, CDC13)  $\delta$  1.71 (2H, m) 1.75-1.82 (6 H, m) 2.42 (2H, broad s) 2.52 (2H, broad s) 3.84 (3H, s) 4.63-4.64 (1H, m) 4.77 (2 H, s) 5.19 (1H, broad s) 6.59 (1H, d, J=2.44Hz) 6.69 (1 H, dd, J=8.79, 2.44Hz) 6.81 (1H, d, J=8.79Hz) 7.17 (2H, m) 8.58 (2H, m)

#### 【0132】〈実施例29〉

3-(N-アセチル-3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシアニリノ)-2-シクロペンテン-1-オン (表1の化合物<math>No.29)の合成

実施例26と同様の手法を用い、ヨウ化メチルのかわりに、アセチルクロライドを使用し、無色固体の標記化合物(収率77.6%)を得る。

[0133] H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  1.59-1.63 (2H, m), 1.85-1.95 (6H, m), 1.98 (3H, s), 2.3 8-2.40 (2H, m), 2.97-2.99 (2H, m), 3.89 (3H, s), 4.74 (1H, m), 5.69 (1H, s), 6.70 (1H, d, J=2.44Hz), 6.76 (1H, dd, J=8.30, 2.44Hz), 6.92 (1H, d, J=8.30Hz)

【0134】〈実施例30〉。

3-(N-ベンジル-3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシアニリノ)-2-シクロペンテン-1-オン (表1の化合物<math>No.30)の合成

実施例26と同様の手法を用い、ヨウ化メチルのかわりに、臭化ベンジルを使用し、褐色油状の標記化合物(収率87.9%)を得る。

[0135]  $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDC1 $_{3}$ )  $\delta$  1.56-1.59 (2H, m), 1.73-1.79 (6H, m), 2.40 (4H, broads), 3.83 (3H, s), 4.58 (1H, m), 4.76 (2H, s), 5.27 (1H, broads), 6.53 (1H, d, J=2.44Hz), 6.79 (1H, dd, J=8.30, 2.44Hz), 6.79 (1H, d, J=8.30Hz), 7.19-7.32 (5H, m)

【0136】〈実施例31〉

3-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシアニリ<math>J)-2-エチル-2-シクロペンテン-1-オン(表 1の化合物No.31)の合成

実施例1(3)と同様の手法を用い、1,3-シクロペンタンジオンのかわりに、2-エチル-1,3-シクロペンタンジオンを使用し、褐色固体の標記化合物(収率94.1%)を得る。

[0137] H-NMR (400MHz, CDC13)  $\delta$  1.05(3H, t, J=7.33Hz), 1.61-1.66(2H, m), 1.82-1.96(6H, m), 2.22(2H, q, J=7.33Hz), 2.36-2.39(2H, m), 2.55(2H, t, J=4.88Hz), 3.86(3H, s), 4.74-4.77(1H, m), 6.48(1H, broad s), 6.69-6.71(2H, m), 6.83(1H, d, J=8.79Hz)

【0138】〈実施例32〉

2-x+n-3-[3-(2-1)/2-1)-4-メトキシアニリノ] -2-20つペンテン-1ーオン (表1の化合物No. 32)の合成

実施例9と同様の手法を用い、1,3-シクロペンタンジオンのかわりに、2-エチル-1,3-シクロペンタンジオンを使用し、褐色固体の標記化合物(収率91.5%)を得る。

【0139】 H-NMR (400MHz, CDC l<sub>3</sub>) & 1.06(3H, t, J=7.32Hz)、2. 22(2H, q, J=7.32Hz)、2.38-2. 41(2H, m)、2.57-2.58(2H, m)、3.25(2H, dd, J=16.60, 3.90Hz)、3.39(2H, dd, J=16.60, 6.34Hz)、3.83(3H, s)、5.16-5.20(1H, m)、6.44(1H, broad s)、6.74-6.77(2H, m)、6.84-6.87(1H, m)、7.18-7.25(4H, m) 【0140】〈実施例33〉

2-ベンジル-3-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシアニリノ)-2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No.33)の合成

実施例1(3)と同様の手法を用い、1,3-シクロペンタンジオンのかわりに、2-ベンジル-1,3-シクロペンタンジオンを使用し、褐色固体の標記化合物(収率96.5%)を得る。

[0141] H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>) δ 1.62-1.91 (8H, m), 2.44-2.47 (2H, m), 2.57-2.59 (2H, m), 3.62 (2H, s), 3.81 (3H, s), 4.64-4.66 (1H, m), 6.32 (1H, s), 6.40 (1H, d, J=2.44Hz), 6. 46 (1H, dd, J=8.30, 2.44Hz), 6.75 (1H, d, J=8.30Hz), 7.227. 33 (5H, m)

【0142】〈実施例34〉

3-[3-[2-(2-インダニル) エトキシ] -4-メトキシアニリノ] -2-シクロペンテン-1-オン (表1の化合物No.34)の合成

(1)3-[2-(2-インダニル)エトキシ]-4-メトキシニトロベンゼン実施例9(1)と同様の手法を用い、2-インダノールのかわりに、2-(2-インダニル)エタノールを使用し、黄色固体の3-[2-(2-インダニル)エトキシ]-4-メトキシニトロベンゼン(収率97.2%)を得る。

[0143]  $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDC  $^{1}$ 3)  $\delta$  2. 12 (2H, q, J=6.83Hz), 2. 68-2.74 (3H, m), 3. 11-3.17 (2H, m), 3. 97 (3H, s), 4. 18 (2H, t, J=6.83Hz), 6. 91 (1H, d, J=9.27Hz), 7. 13-7.16 (2H, m), 7. 19-7.22 (2H, m), 7. 77 (1H, d, J=2.93Hz), 7. 92 (1H, dd, J=9.27, 2.93Hz)
[0144] (2) 3-[3-[2-(2-4)]=

ル)エトキシ] -4-メトキシアニリノ] -2-シクロペンテン-1-オン 実施例1(2)と同様の手法を用い、3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシニトロペンゼンのかわりに、3

- [2-(2-インダニル)エトキシ]-4-メトキシニトロベンゼンを使用し、桃色固体の3-[2-(2-インダニル)エトキシ]-4-メトキシアニリンを得る。次いで実施例1(3)と同様の手法を用い、3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリンのかわりに、3-[2-(2-インダニル)エトキシ]-4-メトキシアニリンを使用し、淡褐色固体の標記化合物(収

[0145]  $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDC  $^{1}$ 3)  $\delta$  2. 08 (2H, q, J=6. 35Hz) . 2. 47-2. 50 (2H, m) . 2. 65-2. 75 (5 H, m) . 3. 09-3. 13 (2H, m) . 3. 87 (3H, s) . 4. 06 (2H, t, J=6. 35Hz) . 5. 48 (1H, s) . 6. 47 (1H, broad s) . 6. 72 (1H, dd, J=8. 30, 2. 44Hz) . 6. 76 (1H, d, J=2. 44Hz) . 6. 85 (1H, d, J=8. 30Hz) . 7. 12-7. 15 (2H, m) . 7. 18-7. 22 (2H, m)

【0146】〈実施例35〉

率97.7%)を得る。

3-[3-[2-(2-インダニル)エトキシ]-4-メトキシアニリノ]-2-メチル-2-シクロペンテシ-1-オン(表1の化合物No.35)の合成実施例10と同様の手法を用い、3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシアニリンのかわりに、実施例3

4(2)で製造される3-[2-(2-インダニル)エトキシ]-4-メトキシアニリンを使用し、褐色固体の標記化合物(収率96.3%)を得る。

[0147] H-NMR (400MHz, CDC13)  $\delta$  1.68(3H, s), 2.08(2H, m), 2.39-2.40(2H, m), 2.56(2H, m), 2.67-2.70(3H, m), 3.11-3.13(2H, m), 3.87(3H, s), 4.08(2H, t, J=6.83Hz), 6.63(1H, broad s), 6.72-6.74(2H, m), 6.84(1H, d, J=8.78Hz), 7.12-7.14(2H, m), 7.18-7.20(2H, m)

#### 【0148】〈実施例36〉

3-[4-メトキシ-3-(3-2,3,4,5-テトラヒドロフラニルオキシ)アニリノ]-2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物<math>No.36)の合成(1)4-メトキシ-3-(3-2,3,4,5-テトラヒドロフラニルオキシ)ニトロベンゼン実施例9(1)と同様の手法を用い、2-4ンダノールのかわりに、3-2に、32、43、44、54、55 とドロフランを使用し、淡橙色固体の44 メトキシ-3-(3-2,3,4,5-テトラヒドロフラニルオキ

シ) ニトロベンゼン (収率84.2%) を得る。 【0149】 H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>) δ 2.17-2.23 (1H, m)、2.25-2.35 (1H, m)、3.91-3.95 (1H, m)、3.96 (3H, s)、3.98-4.07 (3H, m)、5.02 (1H, m)、6.93 (1H, d, J=8.79Hz)、7.70 (1H, d, J=2.45Hz)、7.94 (1H, dd, J=8.79, 2.45Hz)

【0150】(2)3-[4-メトキシ-3-(3-2,3,4,5-テトラヒドロフラニルオキシ)アニリノ]-2-シクロペンテン-1-オン

実施例1(2)と同様の手法を用い、3-シクロペンチルオキシー4-メトキシニトロベンゼンのかわりに、4-メトキシー3-(3-2,3,4,5-テトラヒドロフラニルオキシ)ニトロベンゼンを使用し、紫色固体の4-メトキシー3-(3-2,3,4,5-テトラヒドロフラニルオキシ)アニリンを得る。次いで実施例1(3)と同様の手法を用い、3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリンのかわりに、4-メトキシー3-(3-2,3,4,5-テトラヒドロフラニルオキシ)アニリンを使用し、淡黄色固体の標記化合物(収率

[0151] H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  2.17-2.21 (2H, m), 2.47-2.50 (2H, m), 2.73-2.75 (2H, m), 3.85 (3H, s), 3.87-3.93 (1

87.4%)を得る。

H, m), 3. 96-4. 06 (3H, m), 4. 91 (1H, m), 5. 44 (1H, s), 6. 47 (1 H, broad s), 6. 69 (1H, d, J=2. 44Hz), 6. 76 (1H, dd, J=8. 30, 2. 44Hz), 6. 87 (1H, d, J=8. 30Hz)

#### 【0152】〈実施例37〉

3-[4-メトキシ-3-(3-2,3,4,5-テトラヒドロフラニルオキシ)アニリノ]-2-メチル-2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No.37)の合成

実施例10と同様の手法を用い、3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシアニリンのかわりに、実施例36(2)で製造される4-メトキシー3-(3-2,3,4,5-テトラヒドロフラニルオキシ)アニリンを使用し、暗紫色固体の標記化合物(収率67.5%)を得る。

[0153] H-NMR (400MHz, CDC13)  $\delta$  1. 68 (3H, s), 2. 18-2. 22 (2 H, m), 2. 39-2. 41 (2H, m), 2. 56 (2H, m), 3. 87 (3H, s), 3. 89-3. 94 (1H, m), 3. 97-4. 07 (3H, m), 4. 94 (1H, m), 6. 47 (1H, broad s), 6. 67 (1H, d, J=1. 96Hz), 6. 77 (1H, dd, J=8. 30, 1. 96Hz), 6. 87 (1H, d, J=8. 30Hz)

#### 【0154】〈実施例38〉

3-(3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリノ)-6,6-ジメチルー2-シクロヘキセン-1-オン(表1の化合物<math>No.38)の合成

実施例1と同様の手法を用い、1,3-シクロペンタンジオンのかわりに、4,4-ジメチル-1,3-シクロヘキサンジオンを使用し、無色固体の標記化合物(収率93.6%)を得る。

【0155】 H-NMR(400MHz, CDC 1<sub>3</sub>) δ 1. 15 (6H, s)、1. 56-1. 62 (2 H, m)、1. 80-1. 94 (6H, m)、1. 87 (2H, t, J=6. 35Hz)、2. 49 (2H, t, J=6. 35Hz)、3. 83 (3H, s)、4. 72 (1H, m)、5. 33 (1H, s)、5. 78 (1H, broad s)、6. 68-6. 71 (2 H, m)、6. 80 (1H, d, J=7. 81Hz) 【0156】〈実施例39〉

3-(3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリノ)-5-フェニル-2-シクロヘキセン-1-オン (表1の化合物No.39)の合成

実施例1と同様の手法を用い、1,3-シクロペンタンジオンのかわりに、5-フェニル-1,3-シクロヘキサンジオンを使用し、淡黄色固体の標記化合物(収率87.0%)を得る。

[0157] H-NMR (400MHz, CDC  $I_3$ )  $\delta$  1.60-1.63 (2H, m), 1.81-2.05 (6H, m), 2.53-2.63 (3H, m), 2.83 (1H, dd, J=16.11, 12.21Hz), 3.43 (1H, m), 3.84 (3H, s), 4.73 (1H, m), 5.50 (1H, s), 5.95 (1H, broad s), 6.70-6.72 (2H, m), 6.81-6.83 (1H, m), 7.27-7.29 (3H, m), 7.35-7.39 (2H, m)

#### 【0158】〈実施例40〉

3-(3-シクロペンチルメトキシ-4-メトキシアニリノ)-2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No.40)の合成

(1) 3-シクロペンチルメトキシ-4-メトキシニト ロベンゼン

実施例9(1)と同様の手法を用い、2-インダノールのかわりに、シクロペンチルメタノールを使用し、黄色 固体の3-シクロペンチルメトキシー4-メトキシニトロベンゼン(収率98.6%)を得る。

【0159】 H-NMR(400MHz,CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  1.34-1.43(2H, m)、1.55-1.69(4H, m)、1.85-1.92(2H, m)、2.47(1H, m, J=7.32Hz)、3.95(2H, d, J=7.32Hz)、3.96(3H, s)、6.90(1H, d, J=8.79Hz)、7.74(1H, d, J=2.93Hz)、7.90(1H, dd, J=8.79, 2.93Hz)
【0160】(2)3-(3-シクロペンチルメトキシー4-メトキシアニリノ)-2-シクロペンテン-1-オン

実施例1(2)と同様の手法を用い、3ーシクロペンチルオキシー4ーメトキシニトロベンゼンのかわりに、3ーシクロペンチルメトキシー4ーメトキシニトロベンゼンを使用し、紫色油状の3ーシクロペンチルメトキシー4ーメトキシアニリンを得る。次いで実施例1(3)と同様の手法を用い、3ーシクロペンチルオキシー4ーメトキシアニリンのかわりに、3ーシクロペンチルメトキシー4ーメトキシアニリンを使用し、淡黄色固体の標記化合物(収率97.1%)を得る。

[0161] H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  1. 31-1. 40 (2H, m), 1. 55-1. 70 (4H, m), 1. 83-1. 90 (2H, m), 2. 40-2. 49 (3H, m), 2. 73 (2H, m), 3. 83 (2H, d, J=7. 32Hz), 3. 86 (3H, s), 5. 47 (1H, s), 6. 53 (1H, broad s), 6. 69 (1H, dd, J=8. 79, 1. 96Hz), 6. 74 (1H, d, J=1. 96Hz), 6. 84 (1H, d, J=8. 79Hz)

【0162】〈実施例41〉

3-(3-シクロペンチルメトキシー4-メトキシアニリノ)-2-メチルー2-シクロペンテン-1-オン (表1の化合物<math>No.41)の合成

実施例10と同様の手法を用い、3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシアニリンのかわりに、実施例40(2)で製造される3-シクロペンチルメトキシ-4-メトキシアニリンを使用し、無色固体の標記化合物(収率95.9%)を得る。

[0163]  $^{1}H-NMR$  (400MHz, CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  1. 34-1. 39 (2H, m), 1. 57-1. 66 (4H, m), 1. 68 (3H, s), 1. 83-1. 90 (2H, m), 2. 39-2. 46 (3H, m), 2. 55-2. 56 (2H, m), 3. 86 (2H, d, J=6. 84Hz), 3. 87 (3H, s), 6. 38 (1H, broad s), 6. 70-6. 73 (2H, m), 6. 84 (1H, d, J=8. 30Hz)

【0164】〈実施例42〉

3-[4-メトキシ-3-[2-(1-ナフチル)エトキシ]アニリノ]-2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No.42)の合成

(1)4-メトキシ-3-[2-(1-ナフチル)エト キシ]ニトロベンゼン

実施例9(1)と同様の手法を用い、2-インダノールのかわりに、2-(1-ナフチル)エタノールを使用し、黄色固体の4-メトキシ-3-[2-(1-ナフチル)エトキシ]ニトロベンゼン(収率98.6%)を得る。

実施例1(2)と同様の手法を用い、3-シクロペンチルオキシー4-メトキシニトロベンゼンのかわりに、4-メトキシー3-[2-(1-ナフチル)エトキシ]ニトロベンゼンを使用し、紫色油状の4-メトキシー3-[2-(1-ナフチル)エトキシ]アニリンを得る。次いで実施例1(3)と同様の手法を用い、3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリンのかわりに、4-メトキシー3-[2-(1-ナフチル)エトキシ]アニ

リンを使用し、淡黄色固体の標記化合物(収率95.5%)を得る。

[0167] H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>) δ 2. 42-2. 45 (2H, m), 2. 65-2. 68 (2H, m), 3. 66 (2H, t, J=7. 3Hz), 3. 88 (3H, s), 4. 30 (2H, t, J=7. 33Hz), 5. 40 (1H, s), 6. 34 (1H, broad s), 6. 65 (1H, d, J=2. 45Hz), 6. 71 (1H, dd, J=8. 30, 2. 45Hz), 6. 85 (1H, d, J=8. 30Hz), 7. 42-7. 56 (4H, m), 7. 7 (1H, dd, J=6. 35, 3. 42Hz), 7. 86-7. 88 (1H, m), 8. 10 (1H, d, J=8. 30Hz)

【0168】〈実施例43〉

3- [4-メトキシ-3-[2-(1-ナフチル) エトキシ] アニリノ] -2-メチル-2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No.43)の合成

実施例10と同様の手法を用い、3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシアニリンのかわりに、実施例4、2(2)で製造される4-メトキシ-3-[2-(1-ナフチル)エトキシ]アニリンを使用し、暗褐色固体の標記化合物(収率98.2%)を得る。

【0169】 H-NMR(400MHz,CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  1.63(3H,s)、2.34-2.36(2 H,m)、2.47-2.48(2H,m)、3.67 (2H,t,J=7.82Hz)、3.90(3H,s)、4.32(2H,t,J=7.82Hz)、6. 27(1H,broad s)、6.58(1H,d,J=2.44Hz)、6.71(1H,dd,J=8.30,2.44Hz)、6.85(1H,d,J=8.30Hz)、7.42-7.45(2H,m)、7.48-7.55(2H,m)、7.77(1H,dd,J=6.84,2.93Hz)、7.87-7.89(1H,m)、8.10(1H,d,J=7.82Hz) 【0170】〈実施例44〉 3-[3-[rel(1R,2R,4S)-ビシクロ

3-[3-[rel(1R, 2R, 4S)-ビシクロ [2.2.1] ヘプター2ーイルオキシ] ー4ーメトキ シアニリノ] -2ーメチルー2ーシクロペンテンー1ー オン(表1の化合物No.44)の合成

実施例10と同様の手法を用い、3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシアニリンのかわりに、実施例8(2)で製造される3-[rel(1R,2R,4S)-ビシクロ[2.2.1]へプタ-2-イルオキシ]-4-メトキシアニリンを使用し、褐色油状の標記化合物(収率100%)を得る。

[0171] H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>) δ 1.12-1.18(2H, m), 1.21-1.23(1H, m), 1.48-1.54(1H, m), 1.56-1.64(2H, m), 1.68(3 H, s), 1. 72-1. 80 (3H, m), 2. 39
-2. 41 (2H, m), 2. 51 (1H, d, J=
4. 39Hz), 2. 55-2. 56 (2H, m),
3. 85 (3H, s), 4. 16-4. 17 (1H,
m), 6. 47 (1H, broad s), 6. 65
(1H, d, J=2. 44Hz), 6. 69 (1H, d
d, J=8. 79, 2. 44Hz), 6. 83 (1H,
d, J=8. 79Hz)

【0172】〈実施例45〉

3-[3-[rel(1R, 2R, 4S)-ビシクロ [2.2.1] ヘプタ-2-イルオキシ]-4-メトキ シアニリノ]-2-エチル-2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No.45)の合成

実施例1(3)と同様の手法を用い、3ーシクロペンチルオキシー4ーメトキシアニリンのかわりに、実施例8(2)で製造される3ー[rel(1R,2R,4S)ービシクロ[2.2.1]へプター2ーイルオキシ]ー4ーメトキシアニリンを使用し、1,3ーシクロペンタンジオンのかわりに2ーエチルー1,3ーシクロペンタンジオンを使用し、暗褐色油状の標記化合物(収率100%)を得る。

【0173】 H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>) る 1.05(3H, t, J=7.81Hz)、1. 14-1.18(2H, m)、1.21-1.24(1H, m)、1.49-1.64(3H, m)、1.71-1.80(3H, m)、2.22(2H, q, J=7.81Hz)、2.36-2.39(2H, m)、2.50-2.51(1H, m)、2.53-2.55(2H, m)、3.85(3H, s)、4.17(1H, d, J=6.35Hz)、6.51(1H, broad s)、6.65(1H, d, J=2.44Hz)、6.69(1H, dd, J=8.30, 2.44Hz)、6.83(1H, d, J=8.30Hz) 【0174】〈実施例46〉

3-[3-[rel(1R, 2R, 4S)-ビシクロ [2.2.1] ヘプタ-2-イルオキシ]-4-メトキ シアニリノ]-2-メチル-2-シクロヘキセン-1-オン(表1の化合物No.46)の合成

実施例45と同様の手法を用い、2-エチル-1,3-シクロペンタンジオンのかわりに、2-メチル-1,3-シクロペキサンジオンを使用し、淡褐色固体の標記化合物(収率86.0%)を得る。

[0175]  $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDC  $^{1}$ 3)  $\delta$  1.13-1.26 (3H, m), 1.48-1.63 (3H, m), 1.74-1.80 (3H, m), 1.83 (3H, s), 1.88 (2H, m), 2.36-2.39 (4H, m), 2.50-2.51 (1H, m), 3.85 (3H, s), 4.17 (1H, d, J=5.86Hz), 6.16 (1H, broad s), 6.59 (1H, d, J=2.44H

z)、6.64(1H, dd, J=8.30, 2.44 Hz)、6.82(1H, d, J=8.30Hz) 【0176】〈実施例47〉

3-[3-[rel(1R, 2R, 4S)-ビックロ[2.2.1] へプター2ーイルオキシ]-4ーメトキシーNーメチルアニリノ]-2ーメチルー2ーシクロペンテンー1ーオン(表1の化合物No.47)の合成実施例26と同様の手法を用い、<math>3-(3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリノ)-2-シクロペンテンー1ーオンのかわりに、実施例44で得られる3ー[3-[rel(1R, 2R, 4S)-ビシクロ[2.2.1] へプター2ーイルオキシ]-4ーメトキシアニリノ]-2ーメチルー2ーシクロペンテンー1ーオンを使用し、褐色油状の標記化合物(収率42.2%)を得る。

(0177) H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>) δ 1. 10-1. 16 (2H, m), 1. 19-1. 22 (1H, m), 1. 25 (3H, s), 1. 4 7-1. 60 (3H, m), 1. 72-1. 76 (2 H, m), 2. 33 (1H, broad), 2. 38-2. 41 (2H, m), 2. 48-2. 49 (1H, m), 2. 60-2. 61 (2H, m), 3. 42 (3H, s), 3. 85 (3H, s), 4. 16 (1H, d, J=6. 35Hz), 6. 65 (1H, d, J=2. 44Hz), 6. 72 (1H, dd, J=8. 79, 2. 44Hz), 6. 83 (1H, d, J=8. 79Hz)

#### 【0178】〈実施例48〉

3-[3-(2-1)4-1)-4-1 - 3-(3-(2-1)4-1) - 2-1 - 3-(2-1) - 2-1 - 2-1 - 2-1 - 2-1 - 2-1 - 2-1 - 2-1 - 2-1 - 2-1 - 2-1 - 2-1 - 2-1 - 2-1 - 2-1 - 2-1 - 2-1 - 2-1 - 2-1 - 2-1 - 2

実施例1(3)と同様の手法を用い、3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリンのかわりに、実施例9(2)で製造される3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシアニリンを使用し、1,3-シクロペンタンジオンのかわりに2-メチルー1,3-シクロペキサンジオンを使用し、淡褐色固体の標記化合物(収率94.2%)を得る。

[0179] H-NMR (400MHz, CDC13)  $\delta$  1.84 (3H, s), 1.89-1.94 (2H, m), 2.36-2.40 (4H, m), 3.24 (2H, dd, J=16.60, 3.42Hz), 3.39 (2H, dd, J=16.60, 6.35Hz), 3.83 (3H, s), 5.17 (1H, m), 6.13 (1H, broad s), 6.70-6.72 (2H, m), 6.85 (1H, d, J=8.79Hz), 7.18-7.23 (2H, m), 7.24-7.28 (2H, m)

【0180】〈実施例49〉

3-[4-メトキシ-3-[(1-フェニルシクロプロ

ピル)メトキシ] アニリノ] -2-シクロペンテン-1 -オン(表1の化合物No. 49)の合成

(1) 4-メトキシ-3-[(1-フェニルシクロプロピル)メトキシ]ニトロベンゼン

実施例9(1)と同様の手法を用い、2-インダノールのかわりに、1-フェニルシクロプロピルメタノールを使用し、黄色固体の4-メトキシー3-[(1-フェニルシクロプロピル)メトキシ]ニトロベンゼン(収率69.3%)を得る。

[0181]  $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDC  $^{1}$ 3)  $\delta$  1.03-1.06 (4H, m), 3.92 (3H, s), 4.14 (2H, s), 6.86 (1H, d, J=8.79Hz), 7.20-7.24 (1H, m), 7.29-7.32 (2H, m), 7.43-7.45 (2H, m), 7.63 (1H, d, J=2.44Hz), 7.87 (1H, dd, J=8.79, 2.44Hz)

【0182】(2)3-[4-メトキシー3-[(1-フェニルシクロプロピル)メトキシ]アニリノ]-2-シクロペンテン-1-オン

実施例1(2)と同様の手法を用い、3-シクロペンチルオキシー4-メトキシニトロベンゼンのかわりに、4-メトキシー3-[(1-フェニルシクロプロピル)メトキシ]ニトロベンゼンを使用し、紫色油状の4-メトキシー3-[(1-フェニルシクロプロピル)メトキシ]アニリンを得る。次いで実施例1(3)と同様の手法を用い、3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリンのかわりに、4-メトキシー3-[(1-フェニルシクロプロピル)メトキシ]アニリンを使用し、淡褐色固体の標記化合物(収率93.3%)を得る。

[0183]  $^{1}H-NMR$  (400MHz, CDC  $^{1}$ 3)  $\delta$  0.98-1.03 (4H, m), 2.42-2.45 (2H, m), 2.67-2.69 (2H, m), 3.79 (3H, s), 4.03 (2H, s), 5.40 (1H, s), 6.61 (1H, d, J=1.95Hz), 6.66 (1H, dd, J=8.79, 1.95Hz), 6.78 (1H, broad s), 6.79 (1H, d, J=8.79Hz), 7.18-7.22 (1H, m), 7.27-7.31 (2H, m), 7.42-7.44 (2H, m)

【0184】〈実施例50〉

3-[4-メトキシー3-[(1-フェニルシクロプロピル)メトキシ]アニリノ]-2-メチルー2-シクロペンテンー1-オン(表1の化合物No.50)の合成実施例10と同様の手法を用い、3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシアニリンのかわりに、実施例49(2)で製造される4-メトキシー3-[(1-フェニルシクロプロピル)メトキシ]アニリンを使用し、無色固体の標記化合物(収率42.1%)を得る。

 $[0185]^{1}H-NMR(400MHz, CDCl_{3})$ 

δ 0.98-1.00(2H, m), 1.03-1.06(2H, m), 1.64(3H, s), 2.3
5-2.36(2H, m), 2.47(2H, m),
3.81(3H, s), 4.07(2H, s), 6.5
4(2H, broad), 6.68(1H, dd, J=
8.79, 1.95Hz), 6.80(1H, d, J=
8.79Hz), 7.16-7.31(3H, m),
7.43-7.44(2H, m)

【0186】〈実施例51〉

3-(3-シクロブチルメトキシ-4-メトキシアニリ<math>2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物N0.51)の合成

(1) 3 - シクロブチルメトキシー4 - メトキシニトロ ベンゼン

実施例9(1)と同様の手法を用い、2-インダノールのかわりに、1-フェニルシクロプロピルメタノールを使用し、黄色固体の3-シクロブチルメトキシー4-メトキシニトロベンゼン(収率90.6%)を得る。

[0187] H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  1.86-2.02(4H, m), 2.15-2.23(2H, m), 2.87(1H, m), 3.96(3H, s), 4.06(2H, d, J=6.84Hz), 6.90(1H, d, J=9.28Hz), 7.74(1H, d, J=2.93Hz), 7.90(1H, dd, J=9.28, 2.93Hz)

【0188】(2)3-(3-シクロブチルメトキシー 4-メトキシアニリノ)-2-シクロペンテン-1-オ ン

実施例1(2)と同様の手法を用い、3ーシクロペンチルオキシー4ーメトキシニトロベンゼンのかわりに、3ーシクロブチルメトキシー4ーメトキシニトロベンゼンを使用し、紫色油状の3ーシクロブチルメトキシー4ーメトキシアニリンを得る。次いで実施例1(3)と同様の手法を用い、3ーシクロペンチルオキシー4ーメトキシアニリンのかわりに、3ーシクロブチルメトキシー4ーメトキシアニリンを使用し、淡褐色固体の標記化合物(収率92.8%)を得る。

[0189] H-NMR (400MHz, CDC13)  $\delta$  1.83-1.98 (4H, m), 2.13-2.20 (2H, m), 2.47-2.49 (2H, m), 2.73-2.74 (2H, m), 2.83 (1H, m), 3.86 (3H, s), 3.95 (2H, d, J=7.33Hz), 5.47 (1H, s), 6.60 (1H, broad s), 6.70 (1H, d, J=8.30Hz), 6.75 (1H, s), 6.83 (1H, d, J=8.30Hz)

【0190】〈実施例52〉

3-(3-シクロプチルメトキシー4-メトキシアニリ J)-2-メチル-2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No.52)の合成

実施例10と同様の手法を用い、3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシアニリンのかわりに、実施例51(2)で製造される3-シクロブチルメトキシー4-メトキシアニリンを使用し、 無色固体の標記化合物(収率92.7%)を得る。

(0191) H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>) δ 1. 68 (3H, s), 1. 84-2. 00 (4 H, m), 2. 07-2. 21 (2H, m), 2. 39 -2. 41 (2H, m), 2. 56-2. 57 (2H, m), 2. 84 (1H, m, J=6. 84Hz), 3. 87 (3H, s), 3. 97 (2H, d, J=6. 84 Hz), 6. 44 (1H, broad s), 6. 71 -6. 73 (2H, m), 6. 84 (1H, d, J= 8. 30Hz)

【0192】〈実施例53〉

3-[3-[2-(2-インダニル) エトキシ] -4-メトキシアニリノ] -2-メチル-2-シクロヘキセン-1-オン(表1の化合物No.53)の合成 実施例46と同様の手法を用い、3-[rel(1R,2R,4S)-ビシクロ[2.2.1]へプター2-イルオキシ] -4-メトキシアニリンのかわりに、実施例34(2)で製造される3-[2-(2-インダニル)エトキシ] -4-メトキシアニリンを使用し、淡褐色固体の標記化合物(収率92.0%)を得る。

【0193】 $^{1}$ H-NMR(400MHz,CDC  $^{1}$ 3)  $\delta$  1.84(3H,s)、1.89(2H,m)、2.09(2H,q,J=6.35Hz)、2.36-2.39(4H,m)、2.68-2.70(3H,m)、3.12-3.14(2H,m)、3.88(3H,s)、4.09(2H,t,J=6.35Hz)、6.13(1H,broads)、6.67(1H,s)、6.68(1H,d,J=8.30Hz)、6.84(1H,d,J=8.30Hz)、7.14(2H,m)、7.19-7.20(2H,m)【0194】〈実施例54〉

3-(3-シクロペンチルメトキシ-4-メトキシアニリノ)-2-メチル-2-シクロヘキセン-1-オン(表1の化合物No.54)の合成

実施例46と同様の手法を用い、3-[rel(1R, 2R, 4S)-ビシクロ[2.2.1]へプター2ーイルオキシ]-4ーメトキシアニリンのかわりに、実施例40(2)で製造される3-シクロペンチルメトキシー4ーメトキシアニリンを使用し、淡褐色固体の標記化合物(収率91.6%)を得る。

[0195] H-NMR (400MHz, CDC  $l_3$ )  $\delta$  1. 35-1. 39 (2H, m), 1. 60-1. 66 (4H, m), 1. 83 (3H, s), 1. 8 3-1. 90 (4H, m), 2. 36-2. 39 (4H, m), 2. 44 (1H, m), 3. 86 (2H, d, J=9. 76Hz), 3. 87 (3H, s), 6.

15 (1H, broad s), 6. 65-6. 67 (2H, m), 6. 83 (1H, d, J=8.79Hz)

【0196】〈実施例55〉

3-(3-シクロヘキシルオキシ-4-メトキシアニリ ノ)-2-メチル-2-シクロヘキセン-1-オン(表 1の化合物No.55)の合成

実施例46と同様の手法を用い、3-[rel(1R,2R,4S)-ビシクロ[2.2.1]へプター2ーイルオキシ]-4-メトキシアニリンのかわりに、実施例13(2)で製造される3-シクロヘキシルオキシー4-メトキシアニリンを使用し、淡褐色固体の標記化合物(収率81.2%)を得る。

【0197】 $^{1}$ H-NMR(400MHz,CDC  $^{1}$ 3)  $\delta$  1.24-1.42(3H, m)、1.49-1.62(2H, m)、1.65-1.92(5H, m)、1.83(3H, s)、2.01-2.04(2H, m)、2.37-2.39(4H, m)、3.86(3H, s)、4.18(1H, m)、6.11(1H, broad s)、6.66-6.68(2H, m)、6.84(1H, d,J=9.27Hz)【0198】〈実施例56〉

3-(N-ベンジル-3-シクロヘキシルオキシ-4-メトキシアニリノ)-2-シクロペンテン-1-オン (表1の化合物No.56)の合成

実施例26と同様の手法を用い、3-(3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリノ)-2-シクロペンテン-1-オンのかわりに、実施例13(3)で製造される3-(3-シクロペキシルオキシー4-メトキシアニリノ)-2-シクロペンテン-1-オンを使用し、ヨウ化メチルのかわりに臭化ベンジルを使用し、黄色油状の標記化合物(収率89.4%)を得る。

【0199】 H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>) δ 1. 22-1. 29 (3H, m)、1. 41-1. 49 (2H, m)、1. 56-1. 58 (1H, m)、1. 76-1. 79 (2H, m)、1. 85-1. 88 (2H, m)、2. 41 (4H, broads)、3. 84 (3H, s)、3. 96-4. 01 (1H, m)、4. 75 (2H, s)、5. 38 (1H, broads)、6. 52 (1H, d, J=2. 44Hz)、6. 69 (1H, dd, J=8. 79, 2. 44Hz)、6. 81 (1H, d, J=8. 79Hz)、7. 20-7. 34 (5H, m) 【0200】〈実施例57〉

3-[3-シクロヘキシルオキシー4-メトキシーNー(2-ナフチルメチル)アニリノ]-2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No.57)の合成実施例56と同様の手法を用い、臭化ベンジルのかわりに、2-(ブロモメチル)ナフタレンを使用し、淡褐色油状の標記化合物(収率85.1%)を得る。

[0201] H-NMR (400MHz, CDC  $I_3$ )  $\delta$  1.08-1.18(3H, m), 1.31-1.40(2H, m), 1.47-1.51(1H, m), 1.61-1.64(2H, m), 1.73-1.75(2H, m), 2.42(4H, broads), 3.82(3H, s), 3.84-3.90(1H, m), 4.90(2H, s), 5.47(1H, broads), 6.49(1H, broadd), 6.72(1H, dd, J=8.79, 2.44Hz), 6.80(1H, d, J=8.79Hz), 7.35(1H, d, J=8.30Hz), 7.46-7.48(2H, m), 7.60(1H, s), 7.74-7.83(3H, m)

【0202】〈実施例58〉

3-[3-シクロペンチルオキシー4-メトキシーNー(2-キノリンメチル)アニリノ]-2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No.58)の合成実施例26と同様の手法を用い、ヨウ化メチルのかわりに、2-(クロロメチル)キノリン塩酸塩を使用し、黒褐色油状の標記化合物(収率96.8%)を得る。

[0203] H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  1. 52(2H, m), 1. 76(6H, m), 2. 42(2H, broad), 2. 61(2H, broad), 3. 83(3H, s), 4. 60(1H, m), 5. 08(2H, s), 5. 19(1H, broad), 6. 79-6. 85(3H, m), 7. 38(1H, d, J=8. 30Hz), 7. 55(1H, dd, J=7. 33, 6. 83Hz), 7. 73(1H, dd, J=8. 30Hz), 8. 03(1H, d, J=8. 30Hz), 8. 03(1H, d, J=8. 30Hz), 8. 15(1H, d, J=8. 30Hz)

【0204】〈実施例59〉

3-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシ-N-プロピルアニリノ)-2-シクロペンテン-1-オン (表1の化合物No. 59)の合成

実施例26と同様の手法を用い、ヨウ化メチルのかわりに、ヨウ化プロピルを使用し、褐色油状の標記化合物 (収率95:1%)を得る。

(0205) H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>) δ 0.99 (3H, t, J=7.33Hz), 1. 63 (4H, m), 1.82-1.95 (6H, m), 2.35 (4H, broad), 3.50 (2H, t, J=7.32Hz), 4.74 (1H, m), 5.20 (1H, broad), 6.66 (1H, d, J=2.45Hz), 6.71 (1H, dd, J=8.30, 2.45Hz), 6.86 (1H, d, J=8.30Hz)

【0206】〈実施例60〉

3-(N-シクロペンチル-3-シクロペンチルオキシ

-4-メトキシアニリノ)-2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No.60)の合成 実施例26と同様の手法を用い、ヨウ化メチルのかわりに、ブロモシクロペンタンを使用し、淡褐色油状の標記 化合物(収率27.3%)を得る。

3-[3-シクロペンチルオキシー4-メトキシーNー(2-ピリジルメチル)アニリノ]-2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No.61)の合成実施例26と同様の手法を用い、ヨウ化メチルのかわりに、2-(クロロメチル)ピリジン塩酸塩を使用し、黄褐色油状の標記化合物(収率81.6%)を得る。

[0209]  $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDC  $^{1}$ 3)  $\delta$  1.60-1.63 (2H, m), 1.80-1.87 (6H, m), 2.41-2.58 (4H, b road), 3.84 (3H, s), 4.65 (1H, b road), 4.90 (2H, s), 5.12 (1H, b road), 6.76-6.82 (3H, m), 7.19-7.22 (2H, m), 7.66 (1H, d dd, J=7.81, 7.81, 1.47Hz), 8.58 (1H, d, J=4.40Hz)

【0210】〈実施例62〉

3-[3-シクロペンチルオキシー4-メトキシーN-(2-ナフチルメチル)アニリノ]-2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No.62)の合成実施例26と同様の手法を用い、ヨウ化メチルのかわりに、2-(プロモメチル)ナフタレンを使用し、淡桃色油状の標記化合物(収率92.3%)を得る。

[0211] H-NMR (400MHz, CDC l<sub>3</sub>) δ 1. 46-1. 49 (2H, m), 1. 65-1. 71 (6H, m), 2. 42 (4H, broad), 3. 82 (3H, s), 4. 48 (1H, m), 4. 91 (2H, s), 5. 45 (1H, broad), 6. 49 (1H, broad), 6. 69 (1H, dd, J=8. 79, 2. 44Hz), 6. 78 (1H, d, J=8. 79Hz), 7. 35 (1H, dd, J=8. 30, 1. 47Hz), 7. 47-7. 4. 9 (2H, m), 7. 61 (1H, s), 7. 75-7. 77 (1H, m), 7. 80-7. 83 (2H, m)

【0212】〈実施例63〉

3-[3-シクロペンチルオキシー4-メトキシーN-(3-ピリジルメチル)アニリノ]-2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No.63)の合成実施例26と同様の手法を用い、ヨウ化メチルのかわりに、3-(クロロメチル)ピリジン塩酸塩を使用し、褐色油状の標記化合物(収率77.2%)を得る。

[0213] H-NMR (400MHz, CDC 1<sub>3</sub>) δ 1.59-1.60 (2H, m), 1.80-1.85 (6H, m), 2.41 (4H, broadd), 3.84 (3H, s), 4.61 (1H, m), 4.78 (2H, s), 5.29 (1H, broadd), 6.52 (1H, d, J=2.44Hz), 6.64 (1H, dd, J=8.30, 2.44Hz), 6.80 (1H, d, J=8.30Hz), 7.25-7.28 (1H, m), 7.56 (1H, d, J=7.32Hz), 8.45 (1H, d, J=1.95Hz), 8.55 (1H, dd, J=4.88, 1.95Hz)

【0214】〈実施例64〉

3-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシ-N-ペンチルアニリノ) <math>-2-シクロペンテン-1-オン (表1の化合物No.64) の合成

実施例26と同様の手法を用い、ヨウ化メチルのかわりに、ヨウ化アミルを使用し、褐色油状の標記化合物(収率100%)を得る。

[0215] H-NMR (400MHz, CDC l<sub>3</sub>) & 0.88 (3H, t, J=6.84Hz), 1.25-1.33 (4H, m), 1.63-1.68 (4H, m), 1.82-1.86 (2H, m), 1.89-1.95 (4H, m), 2.35 (4H, broad), 3.53 (2H, bt, J=7.81Hz), 3.87 (3H, s), 4.74 (1H, m), 5.20 (1H, broad), 6.65 (1H, d, J=2.44Hz), 6.70 (1H, dd, J=8.30, 2.44Hz), 6.86 (1H, d, J=8.30Hz)

【0216】〈実施例65〉

実施例26と同様の手法を用い、3-(3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリノ)-2-シクロペンテン-1-オンのかわりに、実施例19(1)で製造される<math>3-[3-(2-4ンダニルオキシ)-4-メトキシアニリノ]-2-シクロヘキセン-1-オンを使用し、黄色油状の標記化合物(収率83.2%)を得る。【<math>0217】  $H-NMR(400MHz,CDC1_3)$   $\delta$  1.90-1.93(2H,m)、2.24(2H,t,J=6.35Hz)、2.32(2H,t,J=6.35Hz)、3.23(2H,dd,J=16.

60, 3.42Hz), 3.23(3H, s), 3.3 9(2H, dd, J=16.60, 6.34Hz). 3.83(3H, s), 5.16(1H, m, J=3)42Hz), 5. 31 (1H, s), 6. 69 (1H, d, J = 2. 44 Hz), 6.72 (1H, dd, J =8. 30, 2. 44Hz), 6. 86 (1H, d, J=8. 30Hz), 7. 18-7. 21 (2H, m), 7. 24-7. 26 (2H, m)

【0218】〈実施例66〉

3-[N-ベンジル-3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシアニリノ]-2-シクロヘキセン-1-オ ン (表1の化合物No.66)の合成

実施例65と同様の手法を用い、ヨウ化メチルのかわり に臭化ベンジルを使用し、淡褐色油状の標記化合物(収 率55.6%)を得る。

 $[0.219]^{1}H-NMR(400MHz, CDCl_{3})$  $\delta$  1.94-1.97 (2H, m), 2.31-2. 36 (4H, m), 3. 09 (2H, dd, J=16.60, 3.91Hz), 3.23(2H, dd, J =16.60, 6.34 Hz), 3.80(3H, s), 4.79(2H, s), 5.00(1H, m, J =3.42Hz), 5.45(1H,s), 6.56(1H, d, J=2.44Hz), 6.72(1H, d) d, J=8.30, 2.44Hz), 6.82(1H, d, J=8.30Hz), 7.16-7.23 (7H, m), 7. 28-7. 35 (2H, m) 【0220】〈実施例67〉

3-[3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシー N-(2-ナフチルメチル)アニリノ]-2-シクロへ キセン-1-オン (表1の化合物No. 67) の合成 実施例65と同様の手法を用い、ヨウ化メチルのかわり に2-(ブロモメチル)ナフタレンを使用し、淡褐色油 状の標記化合物(収率48.9%)を得る。

 $[0221]^{1}H-NMR(400MHz, CDCl_{3})$  $\delta$  1.96-1.99(2H, m), 2.33-2.38(4H, m), 2.95(2H, m), 3.0 6 (2H, dd, J=16.60, 6.35Hz)3. 79(3H, s), 4. 90(1H, m, J=3)42Hz), 4. 94(2H, s), 5. 56(1H, s) 6.50(1H, d, J=2.44Hz) 6..76 (1H, dd, J=8.79, 2.44Hz) 6. 82 (1H, d, J=8.79Hz), 7. 04-7.06 (2H, m), 7.12-7.14 (2H, m) 、7.35-7.37(1H, m)、7.47-7.50(2H, m), 7.62(1H, s), 7.7 7-7.84(3H, m)

【0222】〈実施例68〉

3-[3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシー N-(2-ピリジルメチル)アニリノ]-2-シクロへ キセン-1-オン (表1の化合物No. 68)の合成

実施例65と同様の手法を用い、ヨウ化メチルのかわり に2-(クロロメチル)ピリジン塩酸塩を使用し、淡褐 色油状の標記化合物(収率70.5%)を得る。

 $[0223]^{1}H-NMR(400MHz, CDC1_3)$  $\delta$  1.94-1.99 (2H, m), 2.31 (2 H, t, J=6.35Hz), 2.40(2H, t, J =6.35Hz), 3.16(2H, dd, J=16. 60, 3. 42Hz), 3. 32(2H, dd, J=1)6.60,6.84Hz),3.81(3H,s), 4. 92 (2H, s), 5. 09 (1H, m), 5. 2 9(1H, s), 6.82-6.85(3H, m), 7. 17-7. 28 (6H, m), 7. 67 (1H, d dd, J=7.81, 7.81, 1.96Hz), 8.  $58(1H, bd, J \neq 3.91Hz)$ 

【0224】〈実施例69〉

2-ベンジルー3ー(3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリノ).-2-シクロヘキセン-1-オン (表1の化合物No. 69)の合成

実施例1と同様の手法を用い、1,3-シクロペンタン ジオンのかわりに、2-ベンジル-1,3-シクロヘキ サンジオンを使用し、淡桃色固体の標記化合物(収率9 4.1%)を得る。

 $[0225]^{1}H-NMR(400MHz, CDC1_3)$  $\delta$  1.61 (2H, broad), 1.82-1. 91 (6H, m), 1. 95 (2H, m, J=6.35Hz), 2.40(2H, t, J=6.35Hz), 2. 47 (2H, t, J=6.35Hz), 3. 81 (3H, s), 3.84(2H, s), 4.63(1 H, m), 6. 21 (1H, broad s), 6. 3 1 (1H, d, J=2.44Hz), 6.40(1H, dd, J=8.79, 2.44Hz), 6.73(1H, d, J=8.79Hz), 7.18-7.31(5 H, m)

【0226】〈実施例70〉

3-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシ-N-メチルアニリノ) -2-メチル-2-シクロペンテン-1-オン (表1の化合物No. 70)の合成 実施例26と同様の手法を用い、3-(3-シクロペン チルオキシー4ーメトキシアニリノ) -2-シクロペン テン-1-オンのかわりに、実施例4で製造される3-(3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリノ) -2-メチル-2-シクロペンテン-1-オンを使用 し、茶褐色固体の標記化合物(収率62.8%)を得 る。

 $[0227]^{1}H-NMR(400MHz, CDCl_{3})$  $\delta$  1. 26 (3H, s), 1. 59-1. 62 (2 H, m), 1. 81-1. 94 (6H, m), 2. 39 -2.41(2H, m), 2.59-2.60(2H, m)m) 3. 42 (3H, s) 3. 86 (3H, s). 4. 73(1H, m, J=3.42Hz), 6. 69

(1H, d, J=2.44Hz), 6.73 (1H, dd, J=8.79, 2.44Hz), 6.83 (1H, dd, J=8.79Hz)

【0228】〈実施例71〉

3-(N-ベンジル-3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシアニリノ) <math>-2-メチル-2-シクロペンテン -1-オン(表1の化合物No.71)の合成

実施例70と同様の手法を用い、ヨウ化メチルのかわりに臭化ベンジルを使用し、褐色固体の標記化合物(収率27.5%)を得る。

【0229】 $^{1}$ H-NMR(400MHz,CDC  $^{1}$ 3)  $\delta$  1.30(3H,s)、1.55-1.56(2H,m)、1.77(6H, broad)、2.41-2.43(2H,m)、2.66-2.67(2H,m)、3.79(3H,s)、4.55(1H,m)、4.92(2H,s)、6.55(1H,d,J=2.44Hz)、6.66(1H,dd,J=8.79,2.44Hz)、6.75(1H,d,J=8.79Hz)、7.21-7.37(5H,m)

3-[3-シクロペンチルオキシー4-メトキシーN-(2-キノリンメチル)アニリノ]-2-メチルー2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No.72)の合成

実施例70と同様の手法を用い、ヨウ化メチルのかわりに2-(クロロメチル)キノリン塩酸塩を使用し、赤褐色油状の標記化合物(収率36.2%)を得る。

(0231) H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>) δ 1. 29 (3H, s), 1. 50 (2H, bro ad), 1. 73 (6H, broad), 2. 42-2. 43 (2H, m), 2. 76 (2H, broad), 3. 81 (3H, s), 4. 55 (1H, m), 5. 20 (2H, s), 6. 74-6. 80 (3H, m), 7. 35 (1H, d, J=8. 30Hz), 7. 55 (1H, m), 7. 74 (1H, m), 7. 83 (1H, d, J=8. 30Hz), 8. 04 (1H, d, J=8. 30Hz), 8. 30Hz)

【0232】〈実施例73〉

3-[3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシー N-(4-ピリジルメチル)アニリノ]-2-メチルー 2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No.7 3)の合成

実施例26と同様の手法を用い、3-(3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリノ)-2-シクロペンテン-1-オンのかわりに、実施例10で製造される3-[3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシアニリノ]-2-メチルー2-シクロペンテン-1-オンを使用し、ヨウ化メチルのかわりに、4-(クロロメチル)ピリジン塩酸塩を使用し、褐色油状の標記化合物

(収率38.8%)を得る。

[0233]  $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDC  $^{1}$ 3)  $\delta$  1. 34 (3H, s), 2. 43-2. 45 (2 H, m), 2. 63 (2H, m), 3. 12 (2H, d d, J=16.60, 3. 90Hz), 3. 25 (2 H, dd, J=16.60, 6. 84Hz), 3. 80 (3H, s), 4. 95 (2H, s), 5. 04 (1 H, m, J=3.42Hz), 6. 64 (1H, d, J=2.44Hz), 6. 72 (1H, dd, J=8.30, 2.44Hz), 6. 79 (1H, d, J=8.30Hz), 7. 17-7. 23 (6H, m), 8. 62 -8. 64 (2H, m)

【0234】〈実施例74〉

3-[3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシー N-(2-ナフチルメチル)アニリノ]-2-メチルー 2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No.7 4)の合成

実施例73と同様の手法を用い、4-(クロロメチル) ピリジン塩酸塩のかわりに、2-(プロモメチル)ナフ タレンを使用し、褐色油状の標記化合物(収率24.9 %)を得る。

[0235] H-NMR (400MHz, CDC  $l_3$ )  $\delta$  1. 35 (3H, s), 2. 45-2. 48 (2H, m), 2. 75 (2H, broad), 2. 93 (2H, dd, J=16.60, 3.91Hz), 3. 04 (2H, dd, J=16.60, 6.35Hz), 3. 78 (3H, s), 4. 86 (1H, m, J=3.42Hz), 5. 09 (2H, s), 6. 54 (1H, broad s), 6. 77 (2H, s), 7. 03-7. 05 (2H, m), 7. 11-7. 13 (2H, m), 7. 36-7. 39 (1H, m), 7. 50-7. 52 (2H, m), 7. 64 (1H, s), 7. 8 0-7. 88 (3H, m)

【0236】〈実施例75〉

3-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシアニリノ)-2-メチル-2-シクロヘキセン-1-オン(表1の化合物No.75)の合成

実施例46と同様の手法を用い、3-[rel(1R, 2R, 4S)-ビシクロ[2.2.1]へプター2-イルオキシ]-4-メトキシアニリンのかわりに、実施例1(2)で製造される3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリンを使用し、淡灰色固体の標記化合物(収率85.9%)を得る。

[0237]  $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDC  $^{1}$ 3)  $\delta$  1. 63 (2H, m), 1. 83 (3H, s), 1. 87-1. 96 (8H, m), 2. 38 (4H, t, J=6. 35Hz), 3. 86 (3H, s), 4. 75 (1H, m, J=2. 93Hz), 6. 13 (1H, broad s), 6. 64-6. 66 (2H, m), 6. 82 (1H, d, J=7. 82Hz)

【0238】〈実施例76〉

3-[3-(2-1)4-1) - 4-1

実施例26と同様の手法を用い、3-(3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリノ)-2-シクロペンテン-1-オンのかわりに、実施例9(3)で製造される3-[3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシアニリノ]-2-シクロペンテン-1-オンを使用し、淡褐色油状の標記化合物(収率100%)を得る。

【0239】 H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>) δ 2. 42 (4H, broad)、3. 23 (2 H, dd, J=16.60, 3.42Hz)、3.32 (3H, s), 3.39 (2H, dd, J=16.6 0.6.83Hz)、3.84 (3H, s)、5.16 (2H, m)、6.76-6.80 (2H, m)、6. 88 (1H, d, J=8.30Hz)、7.18-7. 26 (4H, m)

【0240】〈実施例77〉

3-[N-ベンジル-3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシアニリノ]-2-シクロペンテン-<math>1-オン(表1の化合物No.77)の合成

実施例76と同様の手法を用い、ヨウ化メチルのかわりに、臭化ベンジルを使用し、無色油状の標記化合物(収率94.3%)を得る。

【0241】  $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDC  $l_{3}$ )  $\delta$  2. 43 (4H, broad)、3. 08 (2H, dd, J=16. 60, 3. 42Hz)、3. 22 (2H, dd, J=16. 60, 6. 84Hz)、3. 81 (3H, s)、4. 78 (2H, s)、4. 98 (1H, m)、5. 32 (1H, broad)、6. 5 5 (1H, broad s)、6. 74 (1H, dd, J=8. 79, 2. 45Hz)、6. 82 (1H, d, J=8. 79Hz)、7. 16-7. 36 (9H, m)【0242】 (実施例78》

3-[3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシーN-(4-ピリジルメチル)アニリノ]-2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No.78)の合成実施例76と同様の手法を用い、ヨウ化メチルのかわりに、4-(クロロメチル)ピリジン塩酸塩を使用し、茶褐色油状の標記化合物(収率77.2%)を得る。

[0243] H-NMR (400MHz, CDC l<sub>3</sub>) δ 2. 45-2. 55 (4H, broad), 3. 13 (2H, dd, J=16.60, 3.42Hz), 3. 28 (2H, dd, J=16.60, 6.84Hz), 3. 82 (3H, s), 4.79 (2H, s), 5.06 (1H, m), 5.20 (1H, broad), 6.65 (1H, d, J=2.44Hz), 6.76 (1H, dd, J=8.30, 2.44Hz), 6.84 (1H, d, J=8.30Hz), 7.187. 24 (6H, m) \ 8. 60-8. 62 (2H, m)

【0244】〈実施例79〉

3-[3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシーN-(2-ナフチルメチル)アニリノ]-2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No.79)の合成実施例76と同様の手法を用い、ヨウ化メチルのかわりに、2-(ブロモメチル)ナフタレンを使用し、淡褐色固体の標記化合物(収率100%)を得る。

【0245】 $^{1}$ H-NMR(400MHz,CDC  $^{1}$ 3)  $\delta$  2. 45 (4H, broad)、2. 92 (2H, dd, J=16.60, 3. 42Hz)、3. 03 (2H, dd, J=16.60, 6.83Hz)、3. 79 (3H, s)、4.86 (1H, m, J=3.42 Hz)、4.93 (2H, s)、5.51 (1H, broad)、6.48 (1H, broad)、6.77 (1H, dd, J=8.79, 2.44Hz)、6.8 2 (1H, d, J=8.79Hz)、7.03-7.0 5 (2H, m)、7.11-7.14 (2H, m)、7.38 (1H, m)、7.50-7.52 (2H, m)、7.62 (1H, s)、7.78-7.80 (1H, m)、7.83-7.85 (2H, m)

3-[3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシーN-(2-キノリルメチル)アニリノ]-2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No.80)の合成実施例76と同様の手法を用い、ヨウ化メチルのかわりに、2-(クロロメチル)キノリン塩酸塩を使用し、淡褐色固体の標記化合物(収率76.1%)を得る。

[0247] H-NMR (400MHz, CDC 1<sub>3</sub>) δ 2. 45-2. 64 (4H, broad), 3. 06 (2H, dd, J=16. 60, 3. 42Hz), 3. 20 (2H, dd, J=16. 60, 6. 35Hz), 3. 80 (3H, s), 5. 01 (1H, m), 5. 09 (2H, s), 5. 22 (1H, broadd), 6. 82-6. 90 (3H, m), 7. 11-7. 17 (4H, m), 7. 41 (1H, broadd), 7. 56 (1H, dd, J=8. 30, 6. 83Hz), 7. 72 (1H, dd, J=8. 30, 6. 83Hz), 7. 83 (1H, d, J=8. 30Hz), 8. 04 (1H, d, J=8. 30Hz), 8. 17 (1H, d, J=8. 79Hz)

【0248】〈実施例81〉

3-[N-ベンジル-3-[rel(1R, 2R, 4S)-ビシクロ[2.2.1] ヘプタ-2-イルオキシ]-4-メトキシアニリノ]-2-シクロペンテンー1-オン(表1の化合物No.81)の合成実施例26と同様の手法を用い、3-(3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリノ)-2-シクロペンテン-1-オンのかわりに、実施例8(3)で製造され

る3-[3-[rel(1R, 2R, 4S)-ビシクロ [2.2.1] ヘプター2ーイルオキシ] -4ーメトキ シアニリノ] -2-シクロペンテン-1-オンを使用 し、ヨウ化メチルのかわりに臭化ベンジルを使用し、淡 黄色油状の標記化合物(収率92.3%)を得る。  $[0249]^{1}H-NMR(400MHz, CDC1_{3})$  $\delta$  1.00-1.11(2H, m), 1.16-1. 18(1H, m), 1. 47-1. 69(5H, m)m), 2.29(1H, m), 2.34(1H, m), 2. 40 (4H, broad), 3. 83 (3H, s) 3. 96-3. 98 (1H, m) 4. 76 (2 H, s), 5. 30 (1H, broad), 6. 46 (1H, broad), 6.67(1H, dd, J=8. 30, 2. 44Hz), 6. 79 (1H, d, J=8. 30Hz), 7. 20-7. 22(2H, m), 7. 28-7.34(3H, m)【0250】〈実施例82〉 3-[3-[rel(1R, 2R, 4S)-ビシクロ [2.2.1] ヘプター2ーイルオキシ] ー4ーメトキ シーNー(2ーキノリンメチル)アニリノ]-2-シク ロペンテン-1-オン(表1の化合物No.82)の合 成 実施例81と同様の手法を用い、臭化ベンジルのかわり に、2-(クロロメチル)キノリン塩酸塩を使用し、褐 色油状の標記化合物(収率92.8%)を得る。  $[0251]^{1}H-NMR (400MHz, CDC_{13})$ 

【0251】  $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDC  $1_{3}$ )  $\delta$  0. 96-1. 02 (2H, m)、1. 11-1 1. 14 (1H, m)、1. 43-1. 44 (3H, m)、1. 54 (1H, m)、1. 62-1. 65 (1H, m)、2. 23 (1H, broad)、2. 33 (1H, broad)、2. 43-2. 67 (4H, broad)、3. 82 (3H, s)、3. 97 (1H, broad)、5. 07 (2H, s)、5. 22 (1H, broad)、6. 72 (1H, broad)、6. 72 (1H, broad)、6. 79-6. 84 (2H, m)、7. 38-7. 39 (1H, m)、7. 55 (1H, m)、7. 73 (1H, m)、7. 82 (1H, d, J=8. 30Hz)、8. 03 (1H, d, J=8. 30Hz)、8. 15 (1H, d, J=8. 30Hz) (252 3 (3Em)

3-[3-[rel(1R, 2R, 4S)-ビシクロ [2.2.1] ヘプタ-2-イルオキシ]-4-メトキ シアニリノ]-2-シクロヘキセン-1-オン(表1の 化合物No.83)の合成

実施例8と同様の手法を用い、1,3-シクロペンタンジオンのかわりに、1,3-シクロヘキサンジオンを使用し、淡黄色固体の標記化合物(収率90.1%)を得る。

[0253]  $^{1}H-NMR$  (400MHz, CDC  $^{1}_{3}$ )  $\delta$  1.11-1.13 (2H, m), 1.19-

1. 21(1H, m)、1. 48-1. 58(3H, m)、1. 72-1. 75(2H, m)、2. 04(2H, m, J=6. 35Hz)、2. 32-2. 37(1H, m)、2. 36(2H, t, J=6. 35Hz)、2. 46-2. 49(1H, m)、2. 48(2H, t, J=6. 35Hz)、3. 83(3H, s)、4. 13-4. 14(1H, m)、5. 42(1H, s)、5. 96(1H, broad s)、6. 63(1H, d, J=2. 44Hz)、6. 69(1H, dd, J=8. 30, 2. 44Hz)、6. 80(1H, d, J=8. 30Hz)
【0254】〈実施例84〉
3-[N-ベンジル-3-[rel(1R, 2R, 4S)-ビシクロ[2. 2. 1]へプタ-2-イルオキシ]-4-メトキシアニリノ]-2-シクロヘキセンー

S)ービシクロ[2.2.1]ヘプター2ーイルオキシ]ー4ーメトキシアニリノ]ー2ーシクロヘキセンー1ーオン(表1の化合物No.84)の合成実施例26と同様の手法を用い、3ー(3ーシクロペンチルオキシー4ーメトキシアニリノ)ー2ーシクロペンテンー1ーオンのかわりに、実施例83で製造される3ー[3ー[rel(1R,2R,4S)ービシクロ[2.2.1]ヘプター2ーイルオキシ]ー4ーメトキシアニリノ]ー2ーシクロヘキセンー1ーオンを使用し、ヨウ化メチルのかわりに臭化ベンジルを使用し、ヨウ化メチルのかわりに臭化ベンジルを使用し、淡黄色油状の標記化合物(収率60.8%)を得る。

【0255】  $^1$ H-NMR(400MHz,CDC  $^1$ 3)  $\delta$  1.04-1.10(2H,m)、1.16-1.18(1H,m)、1.48-1.54(3H,m)、1.60-1.61(1H,m)、1.67-1.69(1H,m)、1.93(2H,m,J=6.35Hz)、2.30-2.31(4H,broad)、2.33(1H,m)、2.35(1H,m)、3.83(3H,s)、3.99-4.01(1H,m)、4.77(2H,s)、5.44(1H,s)、6.47(1H,d,J=2.44Hz)、6.65(1H,dd,J=8.30,2.44Hz)、6.79(1H,d,J=8.30Hz)、7.19-7.21(2H,m)、7.25-7.32(3H,m)【0256】〈実施例85〉3-[3-[rel(1R,2R,4S)-ビシクロ

3-[3-[rel(1R, 2R, 4S)-ビシクロ [2.2.1] ヘプタ-2-イルオキシ]-4-メトキシ-N-(4-ピリジルメチル) アニリノ]-2-シクロヘキセン-1-オン(表1の化合物No.85)の合成

実施例84と同様の手法を用い、臭化ベンジルのかわりに、4-(クロロメチル)ピリジン塩酸塩を使用し、淡褐色油状の標記化合物(収率44.6%)を得る。【0257】1H-NMR(400MHz, CDC1<sub>3</sub>)δ 1.07-1.13(2H, m)、1.18-1.21(1H, m)、1.57-1.70(5H,

m) 1. 94 (2H, m, J=6. 35Hz) 2. 29-2. 33 (5H, m) 2. 38 (1H, m) 3. 84 (3H, s) 4. 05-4. 06 (1H, m) 4. 77 (2H, s) 5. 32 (1H, s) 6. 52 (1H, d, J=2. 44Hz) 6. 67 (1H, dd, J=8. 30, 2. 44Hz) 6. 8

0 (1H, d, J=8.30Hz)、7.17(2H, d, J=5.86Hz)、8.57(2H, d, J=5.86Hz) 【0258】 【表1】

表 1

化合物No	R <sub>1</sub>	. R <sub>2</sub>	R <sub>3</sub>	R <sub>4</sub>	$R_5$	R <sub>6</sub>	R <sub>7</sub>	R <sub>8</sub>	X
1	$\Diamond$	Ме	Н	Н	Н	Н	Н	Н	-
2	$\Diamond$	Me	Н	H	Н	Н	H	Н	CH <sub>2</sub>
3	$\bigcirc$	Me	Н	H	Н	Н	Me	Me	CH <sub>2</sub>
4	$\Diamond$	Мс	н	Me	Н	Н	Н	Н	-
5	$\Diamond$	Me	H	H	Н	Н	Me	Н	CH <sub>2</sub>
6	$\Diamond$	Me	Н	CI	н	н	Н	Н	-
7	. 🔷	Ме	Н	Br	н	Н	Н	Н	-
8	0	Ме	Н	Н	н	Н	Н	Н	1
9		Me	Н	Н	Н	H	Н	Н	-
10		Me	. <b>H</b>	Me	н	Н	Н	н	-

[0259]

【表2】

表1の続き

					<del>,</del>				
化合物No	$R_1$	R <sub>2</sub>	R <sub>3</sub>	R <sub>4</sub>	R <sub>5</sub>	R <sub>6</sub>	R <sub>7</sub>	R <sub>8</sub>	X
11		Me	Н	Н	Н	Н	Н	н	-
12	0~	Me	Н	Me	Н	Н	Н	Н	-
13	$\Diamond$	Ме	Н	Н	Н	Н	H	Н	-
14	O	Me	Н	Me	Н	н	Н	Н	-
15	<b>∀</b>	Me	Н	Н	Н	н	Н	н	-
16	$\nabla$	Me	н	Me	н	Н	Н	Н	_
17	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>	Me	Н	Н	н	н	Н	н	-
18	CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>	Me	Н	Me	Н	Н	Н	Н	-
19		Ме	. Н	Н	Н	Н	Н	Н	CH <sub>2</sub>
20	0	Me	н	Н	Н	н	Н	Н	CH <sub>2</sub>
21	□	Me	Н	Н	Н	н	Н	Н	NH
22	<b>○</b>	Me	Н	Н	Н	Н	Н	Н	NBn

[0260]

【表3】

表1の続き

化合物No	Ri	$R_2$	R <sub>3</sub>	R <sub>4</sub>	R <sub>5</sub>	R <sub>6</sub>	R <sub>7</sub>	R <sub>8</sub>	X
23	0	Me	Н	Н	Н	Н	Н	Н	NH
24	$\Diamond$	Me	Н	H <sub>3</sub> C. <sub>N</sub> CH <sub>3</sub>	Н	н	н	н	-
25	<b>○</b> - ·	Me	Н	6 N	Н	Н	Н	Н	-
26	$\Diamond$	Me	Me	Н	Н	н	Н	Н	
27	<b>1</b> >→	Me	Me	Н	Н	н	Н	н	CH <sub>2</sub>
- 28	<b>○</b>	Me		Н	Н	Н	Н	Н	-
29	$\Diamond$	Me	CH₃CO	Н	Н	н	Н	Н	_
30	<b>○</b>	Me		Ĥ	Н	н	Н	Н	-
31	$\Diamond$	Me	Н	Et	Н	Н	Н	н	_
32	00-	Me	Н	Et	Н	н	Н	Н	-
33	$\bigcirc$	Me	Н	0	Н	Н	Н	Н	-
34		Me	Н	Н	Н	H	Н	Н	_

[0261]

【表4】

表1の続き

						<del> i</del>		<del></del>	
化合物No	R <sub>1</sub>	R <sub>2</sub>	R <sub>3</sub>	R <sub>4</sub>	R <sub>5</sub>	R <sub>6</sub>	R <sub>7</sub>	R <sub>8</sub>	X
35		Me	н	Ме	Н	Н	Н	Н	-
36	5>	Me	Н	н	Н	Н	н	Н	_
37	\$	Me	Н	Me	Н	Н	Н	Н	-
38	<u></u>	Me	н	Н	Н	н	н	Н	CMe <sub>2</sub>
39	$\Diamond$	Me	Н	Н	Н	H	Ph	Н	СН2
40	0	Me	Н	H.	н	н	Н	Н	-
41	8	Me	Н	_ Me	Н	н	Н	н	-
42	9	Me	Н	Н	Н	Н	Н	Н	-
43	8	Me	Н	Me	Н	н	Н	Н	-
44	0	Me	Н	Me	Н	Н	Н	Н	-
45	0	Me	Н	Et	Н	Н	Н	E	-
46	1	Me	H	Me	F	I F	н	Н	CH <sub>2</sub>

[0262]

【表5】

表1の続き

化合物No	R <sub>1</sub>	R <sub>2</sub>	R <sub>3</sub> .	R <sub>4</sub>	R <sub>5</sub>	R <sub>6</sub>	R <sub>7</sub>	R <sub>8</sub>	x
47	0	Мс	Ме	Ме	Н	Н	Н	Н	_
48	<b></b>	Me	Н	Me	Н	Н	Н	Н	CH <sub>2</sub>
49	Pr	Me	Н	Н	н	Н	Н	Н	-
50	Ph	Ме	Н	Me	Н	Н	н	Н	-
51		Me	Н	Н	н	н	Н	Н	-
52		Me	Н	Me	Н	Н	H	Н	-
53		Me	Н	Me	Н	н	н	Н	CH <sub>2</sub>
54	0	Me	Н	Ме	Н	Н	Н	Н	CH <sub>2</sub>
55	<u></u>	Me	H	Ме	Н	Н	Н	Н	CH <sub>2</sub>
56	$\bigcirc$	Me	0	Н	Н	Н	Н	Н	
57	$\bigcirc$	Me		Н	Н	H	Н	F	-
58	□ □	Me		Н	I	I F	н	Н	-

[0263]

【表6】

表1の続き

化合物No	R <sub>I</sub>	R <sub>2</sub>	R <sub>3</sub>	R <sub>4</sub>	R <sub>5</sub>	R <sub>6</sub>	R <sub>7</sub>	R <sub>8</sub>	X
59	$\Diamond$	Мс	∕_CH₃	Н	Н	Н	H	Н	-
60	$\Diamond$	Мс	$\Diamond$	Н	Н	Н	Н	Н	-
61	$\Diamond$	Me	\{ \	Н	Н	Н	Н	Н	-
62	6	Me		Н	Н	н	Н	Н	-
63	$\delta$	Me	CN.	Н	Н	Н	Ή	Н	-
64	$\Diamond$	Me	~~CH₃	н	Н	н	Н	Н	-
65	$\Diamond$	Me	Me	. Н	н	H	Н	Н	CH <sub>2</sub>
66	$\Diamond$	Мс	$\bigcirc$	H.	Н	Н	н	Н	CH <sub>2</sub>
67		Ме		H	Н	Н	Н	Н	CH <sub>2</sub>
68		Me		H.	Н	н	Н	Н	СН <sub>2</sub>
69	$\Diamond$	Me	Н		Н	H	Н	Н	СН <sub>2</sub>
70	$\Diamond$	Me	Me	Me	н	Н	Н	н	•

[0264]

【表7】

表1の続き

化合物No	R <sub>1</sub>	R <sub>2</sub>	R <sub>3</sub>	R <sub>4</sub> .	R <sub>5</sub>	R <sub>6</sub>	$R_7$	R <sub>8</sub>	X
71	$\Diamond$	Me	0	Ме	Н	Н	H	Н	-
<b>72</b>	$\Diamond$	Me		Me	Н	н	Н	Н	-
73	8	Me		Me	н	Н	Н	Н	-
74	8	Me		Me	Н	H.	Н	Н	-
75	$\Diamond$	Me	H	Me	H	Н	Н	Н	CH <sub>2</sub>
76	8	Me	Me	Н	Н	Н	Н	Н	-
77	8	Me	0	Н	H	Н	Н	Н	-
78	B	Me	$\bigcirc$	Н	Н	н	Н	Н	-
79	$\Diamond$	Me		Н	Н	Н	Н	Н	-
80		Me		Н	Н	Н	Н	Н	-
81		Me	$\Diamond$	н	Н	н	Н	Н	-
82		Me		Н	Н	Н	Н	Н	-

[0265]

【表8】

表1の続き

化合物No	$R_1$	R <sub>2</sub> ·	R <sub>3</sub>	· R <sub>4</sub>	R <sub>5</sub>	R <sub>6</sub>	R <sub>7</sub>	R <sub>8</sub>	X
83		Me	н	н	Н	Н	н	Н	CH <sub>2</sub>
84		Me		Н	Н	Н	н	Н	CH <sub>2</sub>
85	<b></b>	Me	$\left\langle \sum_{z}\right\rangle$	Н	Н	н	Н	Н	CH <sub>2</sub>

【0266】〈実施例86〉

#### 錠剤の製造

30gの3-(3-シクロペンチルオキシー4-メトキシアニリノ)-2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合物No.1)、乳糖253g、トウモロコシデンプン63g、低置換ヒドロキシプロピルセルロース40g、ステアリン酸カルシウム4gを混和し、通常の方法で圧縮して各錠剤が前記化合物10mgを含むように調製した。

【0267】〈実施例87〉

カプセル剤の製造

30gの3-[3-[rel(1R, 2R, 4S)-ビシ

クロ[2.2.1] ヘプター2ーイルオキシ] ー4ーメトキシアニリノ] ー2ーシクロペンテンー1ーオン(表1の化合物No.8)、乳糖260g、トウモロコシデンプン66g、ステアリン酸カルシウム4gを混和した後、通常の方法でゼラチンカプセルに充填し、各カプセルが前記化合物10mgを含むように調製した。

【0268】〈実施例88〉

#### 吸入剤の製造

 $4-(3-シクロペンチルオキシ-4-メトキシアニリノ)-1, 2, 5, 6-テトラヒドロピリジン-2-オン(表1の化合物No. 21)をよく粉砕し、粒子径を<math>1\sim5\mu$ mとしたもの0.15gと乳糖(325メッシ

ュ、ディー・エム・ブイ・社製)60gを混和する。通常の方法でカプセルに充填し、各カプセルが前記化合物50μgを含むように調製した。吸入は粉末吸入容器にカプセルを装填して行う。

【0269】〈実施例89〉

#### 軟膏剤の製造

4-[3-(2-インダニルオキシ)-4-メトキシア ニリノ]-2-シクロペンテン-1-オン(表1の化合 物No.9)100mg、オリーブ油20gおよび白色 ワセリン79.9gを無菌条件下で混和する。

【0270】〈試験例1〉

フォスフォジエステラーゼ (PDE) の分離および PD E阻害活性の測定

本発明の化合物のPDE阻害活性および選択性を調べるために、I型、III型、IV型およびV型の、4種類のPDEアイソザイムを準備した[TrendsPharmacol.Sci.,12,19-27(1992)]。I型PDEはシグマ社より購入したものを用いた。また、III型、IV型およびV型のPDEアイソザイムはラットより採取した血小板(III型およびV型)または好中球(IV型)から部分精製した。各酵素源を20mMビストリス、EDTA(エチレンジアミン四酢酸)2mM、PMSF(フェニルメチルスルフォニルフルオライド)0.1mM、2ーメルカプトエタノール5mM、ペプスタチン0.001mM、ロイペプチン0.01mMを含む緩衝液(pH6.5)中でホモジナイズ

し、30000gで30分間遠心して得られた遠心上清をイオン交換樹脂(Qセファロースファーストフロー、ファルマシア社製)を充填したカラムにかけ、0~1Mの酢酸ナトリウムで溶離した。部分精製したアイソザイムは各々既知の選択的阻害剤の効果を調べることによって同定した。

【0271】被検物質はDMSO(ジメチルスルホキシ ド)中に溶解し、5mMの塩化マグネシウムを含む50 mMトリス塩酸緩衝液中に添加した。この反応液に上記 のPDEアイソザイムおよび3H-cAMP (III型、IV 型PDEのとき)または3H-cGMP(I型、V型P DEのとき)を基質として加え、30度で30分間反応 させた。反応は100度の沸騰液中に5分間つけること によって停止した。PDEによって生成したヌクレオチ ドは5'-ヌクレオチダーゼで3H-アデノシンまたは3 Hーグアノシンに分解し、未反応の基質と反応生成物は イオン交換樹脂(QAEセファデックス、ファルマシア 社製)を充填したカラムを通して分離した。溶出した3 Hーヌクレオシドの放射活性を液体シンチレーションカ ウンターで測定した。各被検物質の阻害活性はIC50値 で表し、IV型に対する阻害活性を表2に示した。また、 各被検物質のI型、III型、V型に対する阻害活性はIV 型に対する阻害活性の10分の1以下であった。

[0272]

【表9】

表 2

化合物 No.	PDE IV阻害作用 ICso(M)
1	1. 6 × 1 0·5
2 .	3. 7 × 1 0-6
3	4. 9 × 1 0·5
4	3. 9×10·7
5	2. 2×10-5
6	5. 4×10-7
7	2. 8×10-7
8	1. 3×10-6
. 9	6. 9×10-7
10	1. 4×10-7
1 1	4. 0 × 1 0·6
1 2	7. 1 × 1 0-7
1 3	7. 4×10.6
. 14	2. 4×10-6
1 5	7. 1×10-6
1 6	1. 0×10·6
1 7	1. 4×10.5
1 8	1. 7×10-6

[0273]

【表10】

-

表2の続き

化合物 No.	PDE IV阻害作用 IC60(M)
1 9	1.8×10·6
20	4. 4×10-5
2 1	1. 1×10-6
2 2	2. 4×10-5
2 3	2. 4×10.6
2 4	6. 1×10·5
2 5	1. 7 × 1 0·5
2 6	8. 0×10-7
2 7	1. 9 × 1 0 · 6
2 8	4. 3×10-6
2 9	4. 8 × 1 0 · 5
30	2. 6 × 1 O-6
3 1	2. 2×10 <sup>-7</sup>
3 2	5. 0 × 1 0 · 8
3 3	4. 0 × 1 0·7
3 4	1. 8×10-6
3 5	2. 9×10-7
3 6	8. 9×10.5

[0274]

【表11】

表2の続き

化合物 No.	PDE IV阻害作用 IC60(M)
3 7	1. 2×10-5
3 8	1. 7×10·5
3 9	3. 9×10-6
4 0	4. 0×10-6
4 1	9. 4×10-7
4 2	9. 6×10-6
4 3	1. 3×10-6
4 4	2. 2×10-7
4.5	8. 0×10-8
4 6	2. 6 × 1 0-7
4.7	1. 6 × 1 O-6
4 8	8. 2×10-8
4 9	2. 3×10·6
5 0	6. 2×10-7
5 1	1. 9×10-6
5 2	5. 5×10-7
5 3	· 2. 2×10·7
5 4	7. 3×10·7

[0275]

【表12】

### 表2の続き

化合物 No.	PDE IV阻害作用 ICao (M)					
5 5	2. 0×10-6					
5 6 ·	5. 5×10-6					
5 7	1. 9×10.6					
5 8	5. 3×10 <sup>-7</sup>					
5 9	7. 4×10-6					
6 0	4. 4×10-5					
6 1	3. 2 × 1 0-6					
6 2	1. 2 × 1 0·6					
6 3	5. 3×10.6					
6 4	4. 4×10.6					
6 5	2. 9 × 1 0 <sup>-7</sup>					
6 6	5. 7 × 1 0-7					
6 7	3.8×10.6					
6 8	4. 9 × 1 0·7					
6 9	1. 1 × 1 0 · 6					
7 0	3. 1×10-6					
7 1	8. 2×10-6					
7 2	3. 0×10-6					

[0276]

# 【表13】

#### 表2の続き

化合物 No.	PDE IV阻害作用 IC <sub>6</sub> (M)
7 3	3. 2×10-6
7.4	3. 5×10-6
7 5	4. 7×10-7
7 6	1. 3×10 <sup>-7</sup>
7 7	9. 1×10-7
7 8	1. 3×10-6
7 9	7. 3×10-7
8 0	1. 2 × 1 0 · 7
8 1	1. 0×10-6
8 2	5. 3×10 <sup>-7</sup>
8 3	1. 6 × 1 0·6
8 4	1. 4×10-6
8 5	3. 6×10·6

【0277】〈試験例2〉 ラット好中球の活性化抑制作用 炎症性白血球である好中球の活性化抑制作用を調べるためにスーパーオキサイドアニオンの放出量を測定した。

エーテル麻酔下のウィスター系雄性ラットから採血し、得られた血液を血球分離液(ポリモルフォプレップ 1.13、ナイコメッドファーム社製)に重層して好中球を遠心分離した。好中球はハンクス液中で 0.5×104cells/m1に調整し、この細胞浮遊液 2m1にルシゲニン 0.1 mMおよび DMS Oに溶解した被検物質を添加した。カルシウムイオノフォアーA 2 3 1 8 7

0.3μMの刺激によって発生する化学発光をケモルミネッセンスリーダーで測定し、スーパーオキサイドアニオン放出量を算出し、スーパーオキサイドアニオン放出抑制作用に対する本発明の化合物の効果を I C<sub>50</sub>値で表し、表3に示す。

[0278]

【表14】

表 3	·
化合物 No.	ラット好中球からのスーパーオキサイドアニオン
	放出抑制作用 ICso(M)
1	1. 2×10·7
8	1. 4×10.7
2 1	4. 1×10-7
2 2	3. 3×10.6
2 3	1. 9×10-7
1	

# 【0279】〈試験例3〉

抗原誘発気道収縮抑制作用(抗喘息作用)

ハートレイ系雄性モルモットに卵白アルブミン(OA)を35mg筋肉内投与して感作し、4日後に同様に追加感作を行った。初回感作から25~29日後、ペントバルビタール麻酔したモルモットに気管カニューレを挿入して人工呼吸を施した。 $Konzett-Roessler法により気道抵抗をモニターし、<math>OAO.2mg/kg静脈内投与で惹起される気道抵抗の増加を調べた。被検物質はポリエチレングリコール400に溶解して抗原投与の10分前に静脈内投与した。本発明の化合物の効果を<math>ED_{50}$ 値で表し、表4に示す。

[0280]

【表15】

表 4		
化合物 No.	抗原誘発気道収縮抑制作用 EDso(mg/	(kg)
1	1. 4	
. 8	3. 0	
9	5. 5	
1 0	0.86	
2 1	1. 0	
3 2	7.34	

# 【0281】〈試験例4〉

マウスTPA誘発耳介浮腫抑制作用

5週齢のICR系雄性マウスを一群7~8匹として用いた。起炎剤として $2\mu$ gのTPA(phorbor12-miristate; SIGMA社)を含むアセトン溶液 $20\mu$ 1をマウスの右耳介の両面に塗布し、反応を惹起した。被検物質0.1mgをテトラヒドロフランーメタノール混合液(混合比1:1)2 $0\mu$ 1に溶解し、この溶液( $20\mu$ 1)をTPA塗布直後に右耳介に塗布した。TPA塗布6時間後、マウスを屠殺し、右耳介を直径6mmのパンチで打ち抜き重量を測定した。溶媒対照群の浮腫率を100%とし、被検物質による浮腫抑制率を求めた。本発明の化合物の効果を耳介浮腫抑制率で表し、表5に示す。

[0282]

【表16】

表 5

化合物 No.	耳介浮腫抑制率(%)
1	68.2
2	65.0
7	55.8
8	7 3. 1
9	72.3
1 2	52.5
1 3	51.8
1 4	73.4
16	7 2. 1
1 7	57.1
1 9	76.3
2 2	76.8
2 3	73.0
2 6	82.0
2 7	86.4
. 28	71.5
3 0	7 8. 4
3 1	7 3. 4
3 2	75.5

[0283]

【表17】

表5の統き

化合物 No.	耳介浮腫抑制率(%)
3 3	8 1. 7
3 5	52.5
3 7	5 1. 8
4 4	7 4. 1
4 5	7 5. 3
4 7	59.9
4.8	53.8
4 9	54.3
50	62.6
53	55.9
. 55	70.8
5 6	86.1
. 57	89.7
5 8	58.7
. 59	60.1
6 0	78.5
6 1	66.2
6 2	. 78.8

【表18】

[0284]

表5の続き

化合物 No.	耳介浮腫抑制率(%)
6 3	75.4
6 4	52.0
6 5	52.5
6 6	7 2. 8
6 7	60.8
6.8	52.0
7 3	5 4. 3
7 5	64.8
7 6	52. 7
7 7	50.9
7 8	82.2
7 9	89.0
8 0	64.4
8 1	82.7
8 2	84.4
8 3	70.5
8 4	71.8
8 5	70.3

# 【0285】〈試験例5〉

マウス I V型アレルギー抑制作用(DNF B誘発接触性皮膚炎モデル)

 $8\sim9$  週齢の I C R 系雄性マウスを一群  $8\sim9$  匹として用いた。剪毛したマウス腹部皮膚に 0.5% D N F B (2,4-) ニトロフルオロベンゼン)アセトンーオリーブオイル溶液 (v/v=4/1)  $25\mu$  1/ 日を 2 日間にわたり塗布にて感作した。 2 日目の感作から 4 日後に耳介に 0.2% D N F B アセトンーオリーブオイル溶液  $25\mu$  1 を塗布し、接触性皮膚炎を誘発した。 24 時

表 6

間後に耳介の厚さをdial thickness g augeを用いて測定し、浮腫誘発前値との差を求めた。被験物質はテトラヒドロフランーメタノール溶液(混合比1:1)  $25\mu$ lに溶解し、耳介浮腫誘発1時間前と5時間後の2回( $25\mu$ l/回)塗布した。溶媒対照群の浮腫率を100%とし、被験物質による浮腫抑制率を求めた。本発明の化合物の効果を $ED_{50}$ 値で表し、表6に示す。

【0286】 【表19】

ED 50 (μg/ear)
9 4
1 6
. 32

# 【0287】〈試験例6〉

#### 急性毒性

本発明の化合物のNo. 1~No. 85を0. 5%カルボキシルメチルセルロースーナトリウムを含む生理食塩水に懸濁してddY系雄性マウスに腹腔内投与し、翌日生死を観察した。30mg/kgの投与量で死亡例が認

められた化合物はなかった。

#### [0288]

【発明の効果】本発明の化合物は、優れたPDEIV阻害作用を有しており、喘息、皮膚炎等の炎症性疾患;多発性硬化症;リューマチ等の自己免疫疾患等の治療薬として有用である。

#### フロントページの続き

(51) Int. Cl.	6	識別記号	•	FΙ				
A 6 1 K	. 31/34			A61K	31/34			
	31/435			3	31/435			
	31/44		,	3	31/44			
	31/47			3	31/47			
	31/535		•	3	31/535			
C07D	211/88		•	C07D2	11/88			
	213/53			2:	13/53	•		
	213/74			2:	13/74			
	215/12			2	15/12	-		
	295/12			29	95/12	. 2	2	
	307/20	•	•	30	07/20			
(72)発明者	秋山 敏彦	• .		(72)発明者	▲高濱▼	あかね		
	埼玉県大宮市	化袋町1丁目346番地	日研			京市北袋町1丁		日研